This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C07D 239/94, 495/04, 401/04, 487/04, A61K 31/505

(11) 国際公開番号 A1

WO98/29397

(43) 国際公開日

1998年7月9日(09.07.98)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/04782

(22) 国際出願日

1997年12月22日(22.12.97)

(30) 優先権データ 特願平8/349237 特願平9/72410

1996年12月27日(27.12.96) 1997年3月25日(25.03.97)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 吉富製薬株式会社

(YOSHITOMI PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP] 〒541 大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

田中 寛(TANAKA, Hiroshi)[JP/JP]

清尾康志(SEIO, Koji)[JP/JP]

木村是一(KIMURA, Koreichi)[JP/JP]

美濃口正典(MINOGUCHI, Masanori)[JP/JP]

上畑雅義(UEHATA, Masayoshi)[JP/JP]

小原利行(KOHARA, Toshiyuki)[JP/JP]

大橋良孝(OHASHI, Yoshitaka)[JP/JP]

森尾保徳(MORIO, Yasunori)[JP/JP] 山上圭司(YAMAGAMI, Keiji)[JP/JP]

〒358 埼玉県入間市小谷田3丁目7番25号

吉富製薬株式会社 創薬第一研究所内 Saitama, (JP)

(74) 代理人

弁理士 高島 一(TAKASHIMA, Hajime)

〒541 大阪府大阪市中央区平野町三丁目3番9号

(湯木ビル) Osaka, (JP)

~ :. ై

AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, (81) 指定国 CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW),ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: FUSED PYRIMIDINE COMPOUNDS AND MEDICINAL USE THEREOF

(54)発明の名称 縮合ピリミジン化合物およびその医薬用途

(57) Abstract

Fused pyrimidine compounds represented by general formula (I), pharmaceutically acceptable salts thereof or hydrates of the same, drugs containing the compounds of general formula (I), pharmaceutically acceptable salts thereof or hydrates of the same, and medicinal compositions containing the compounds of general formula (I), pharmaceutically acceptable salts thereof or hydrates of the same, wherein each symbol is as defined in the specification. Because of having an excellent CRF receptor antagonism, these compounds are useful as drugs, in particular, remedies for human depression, eating disturbance including dietary negativism and overeating, Alzheimer's disease, schizophrenia, Parkinson's disease, Huntington's chorea, amyotrophic lateral sclerosis, mania, psychophysiologic disorder, senile dementia, panic disorder, cerebral attack, inflammation in autoimmune diseases such as rheumatoid arthritis, pain, obesity, Gilles de la Tourette's disease, alcohol dependence, climacteric disturbance and premenstrual tension syndrome, cardiac circulatory drugs such as hypotensive drugs, immunopotentiators, immunosuppressors and drugs for improving the conditions of patients in intensive care units (ICU).

Applicants: Arlindo L. Castelhano, et al.

Serial No.: 09/728,616 Filed: December 1, 2000

Exhibit 108

(57) 要約

本発明は、一般式(I)

(式中、各記号は明細書に記載の通りである。)

により表される縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物であり、一般式(I)の化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物を含有する医薬、および一般式(I)の化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物と製薬上許容しうる担体を含有する医薬組成物に関する。

本発明化合物は優れたCRF受容体拮抗作用を有するため、医薬、特にヒトにおけるうつ病、摂食(拒食および過食を含む)障害、アルツハイマー病、分裂病、パーキンソン病、ハンチントン舞踏病、筋萎縮性側索硬化症、そう病、心身症、老年痴呆、パニック障害、脳卒中、炎症(自己免疫疾患、たとえば慢性関節リューマチ)、疼痛、肥満、ジルデラツーレット病、アルコール依存、更年期障害、月経前症候群の治療薬として、また心循環器系薬(降圧剤等)、免疫賦活薬、免疫抑制薬、ICU(集中治療室)治療患者の病態改善薬として有用である。

明細書

Se 🚉 🍜

縮合ピリミジン化合物およびその医薬用途 技術分野

本発明はCRF受容体拮抗活性を有し、うつ病、摂食障害、アルツハイマー病、分裂病、パーキンソン病、ハンチントン舞踏病、筋萎縮性側策硬化症、そう病、心身症、老年痴呆、パニック障害、脳卒中、炎症、疼痛、肥満、ジルデラツーレット病、アルコール依存、更年期障害、月経前症候群の治療薬として、また心循環器系薬、免疫賦活薬、免疫抑制薬、ICU(集中治療室)治療患者の病態改善薬として有用な医薬として使用しうる縮合ピリミジン化合物に関する。

背景技術

副腎皮質刺激ホルモン放出因子(Corticotropinーreleas ing factor;以下、CRFと称する)は41個のアミノ酸からなる神 経ペプチドであり、最初に山羊〔サイエンス 213,1394(1981)〕、 次いでラット〔プロシーディングズ・イン・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・ サイエンス U.S.A.80,4851(1983)、バイオケミストリー 22, 4341 (1983)]、ヒト [EMBO ジャーナル 2, 775 (1 983)〕等においてその存在が確認された。 CRF は視床下部より放出され脳 下垂体に存在するCRF受容体に作用し、脳下垂体からの副腎皮質刺激ホルモン (ACTH)の放出を促す〔サイエンス 218,377 (1982)〕。その 結果として副腎皮質から放出されるグルココルチコイドが生殖、成長、胃腸機能、 炎症、免疫系等に対する全身的な作用を示すことから、CRFはこれらの機能の 制御因子として働くと考えられている。またCRFが脳内に幅広く分布すること 〔ニューロエンドクリノロジー 36, 165 (1983)〕、CRF受容体が 脳下垂体のみならず大脳皮質や皮質下にも分布をすること〔ジャーナル・オブ・ ニューロサイエンス 5, 3189(1985)、サイエンス 224, 144 9 (1984)、ネイチャー 319, 593 (1986)]、CRF受容体に はCRF1受容体とCRF2受容体の2つのサブタイプが存在し、各々が脳内の

異なった領域に分布していること(プロシーディングズ・イン・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス U.S.A.92,1108(1995)、アニュアル・レポーツ・イン・メディシナル・ケミストリー 30,21(1995)、サイコニューロエンドクリノロジー 20,789(1995)〕等が明らかになりCRFの中枢神経系における作用や精神神経系疾患への関与についても注目されている。

このようにCRFが中枢神経系や他の末梢臓器(心臓、胃腸、肺、脾臓、副腎、 生殖腺等)に対する幅広い作用をもつことから、CRFはこれらの部位における 数々の疾患の原因物質であると考えられており、その研究が盛んに行われている。 現在、CRFの分泌異常がその病態に関わっていると考えられる疾患としては、 たとえばうつ病、摂食障害、アルツハイマー病、分裂病、パーキンソン病、ハン チントン舞踏病、筋萎縮性側策硬化症、そう病、心身症、老年痴呆、パニック障 害、脳卒中、炎症、肥満〔アナルズ・オブ・ザ・ニューヨーク・アカデミー・オ プ・サイエンス 780, 96 (1996)、トレンズ・イン・ファーマコロジ カル・サイエンス 17, 166(1996)]、ジルデラツーレット病[バイ オロジカル・サイキアトリー 39,776(1996)]、アルコール依存〔 ニューロサイコファーマコロジー 15,288(1996)]、更年期障害[メタボリズム 45、351(1996)〕、月経前症候群〔ジャーナル・オブ・ エンドクリノロジー・アンド・メタボリズム 71,1158(1996))等 が知られている。これら一連の疾患にはCRFの関与が指摘されており、CRF 受容体を阻害することによりCRFの働きを抑制するCRF受容体アンタゴニス トがこれらの疾患を含む疾患の根本的な治療薬、すなわち抗炎症薬、心循環器系 薬、免疫賦活薬、免疫抑制薬、ICU(集中治療室)治療患者の病態改善や上記 中枢神経系疾患に対する治療薬として有効であることは想像に難くない〔アナル ズ・オブ・ザ・ニューヨーク・アカデミー・オブ・サイエンス 780,36(1996)〕。つまり上記疾患の治療薬開発のためには優れたCRF受容体拮抗 作用を有する化合物の創製が急務である。

これに関し、既にヒトや他の哺乳類のCRFのアミノ酸配列の一部を改変また は省略したペプチド型のCRF受容体アンタゴニストが合成され、そのACTH 放出抑制作用や抗不安作用〔サイエンス 224,889(1984)、ジャー ナル・オブ・ファーマコロジー・アンド・エクスペリメンタル・セラピューティ 71(1990)〕が報告されていたが、ペプチド誘導体は生体内での化学的安 定性や経口吸収性、生体利用率や脳内移行性といった薬物動態学的観点からみて、 医薬品としての利用は望めなかった。ところが最近、非ペプチド型のCRF受容 体アンタゴニストがいくつか報告された。たとえばWO95/10506号に記 載のアニリノピリミジン化合物、WO95/34563号に記載のピラゾロピリ ジン化合物、WO94/13661号に記載のピラゾール化合物、WO94/1 3643号に記載のピラゾールならびにピラゾロピリミジン化合物、WO94/ 13644号に記載のアミノピラゾール、WO94/13677号に記載のピラ ゾロピリミジン化合物、WO94/13676号に記載のピロロピリミジン化合 物、EP-659747、EP-611766に記載のチアゾール化合物、ジャー ナル・オブ・メディシナル・ケミストリー 39,4358(1996)に記載 のアニリノピリミジン化合物、ibid. 39, 4354 (1996) に記載の アニリノトリアジン化合物、WO97/29110号に記載のチエノピリミジン 化合物等がそれに該当する。これらのうちピロロピリミジン化合物については動 物実験において、イン・ビボでのACTH放出抑制作用、抗不安作用、解熱作用 等が報告〔ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー 309, 19 5 (1996)、プロシーディングズ・イン・ザ・ナショナル・アカデミー・オ ブ・サイエンス U.S.A 93,10477(1996)]されており、非 ペプチド型CRF受容体アンタゴニストの医薬品としての可能性を示唆するもの となっている。

** i.e. [*

発明の開示

本発明者らはそのCRF受容体阻害能力においてすぐれた化合物を見出すべく

鋭意研究を重ねた結果、後記一般式(I)に示される新規縮合ピリミジン化合物が上記目的を達成できることを見出し、本発明を完成するに至った。

∾ :- _[™]

本発明は、(1)一般式(I)

(式中、環Aは式(II)、式(III) または式(IV)

により表されるチエノピリミジン誘導体、キナゾリン誘導体およびピリミドインドール誘導体の縮合チオフェン環、縮合ベンゼン環および縮合インドール環部を 表す。

環Aが式(II)または式(III)で示される場合において、

 R^+ は水素、アルキル、シクロアルキルアルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、ハロゲン化アルキル、アラルキル、アルコキシアルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル、アリール、ヘテロアリール、ハロゲン、スルフヒドリル、またはアルキルチオを示し、

 R^2 および R^3 は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、シクロアルキルアルキル、シクロアルキル、アリール、ヘテロアリール、ヒドロキシアルキ

ル、アラルキル、ヘテロアリールアルキル、アシル、アルコキシアルキル、アルキルチオアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキル、カルボキシアルキル、アルコキシカルボニルアルキルを示すか、あるいは R^2 および R^3 は結合して隣接する窒素原子とともに環を形成する基を示し、

Sec. 2

Arは芳香環上にハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、スルフヒドリル、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキルおよびニトロから選ばれる同一または異なる置換基を1~3個有するか、若しくは置換基を有しないアリールまたはヘテロアリールを示し、

 R^4 、 R^5 、 R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アシル、アリール、ヘテロアリール、アルキルチオ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキルまたはニトロを示す。

また、環Aが式(IV)で示される場合において、

 R^1 は水素、アルキル、シクロアルキル、アリールまたはヘテロアリールを示し、 R^2 および R^3 は同一または異なって、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキル、ヒドロキシアルキル、アラルキル、ヘテロアリールアルキル、アシル、アルコキシアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキル、カルボキシアルキルまたはアルコキシカルボニルアルキルを示すか、あるいは R^2 および R^3 は結合して隣接する窒素原子とともに環を形成する基を示し、

R[®] はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたはニトロを示し、

R° およびR1°は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたはニトロを示す。

٠٠ 📜

式中の点線で表される結合は一重結合または二重結合であることを示す。) により表される縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和 物、

(2)一般式(I) において、環Aが式(II)

(式中、R⁴ は水素、ハロゲン、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アシル、アリール、ヘテロアリール、アルキルチオ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキルまたはニトロを示し、

Arは芳香環上にハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、スルフヒドリル、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキルおよびニトロから選ばれる同一または異なる置換基を1~3個有するか、若しくは置換基を有しないアリールまたはヘテロアリールを示す。)

により表される上記(1)記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物、

(3) 一般式 (I) において、環Aが式 (III)

(式中、 R^{5} 、 R^{6} および R^{7} は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アシル、アリール、ヘテロアリール、アルキルチオ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキルまたはニトロを示し、

Arは芳香環上にハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、スルフヒドリル、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキルおよびニトロから選ばれる同一または異なる置換基を1~3個有するか、若しくは置換基を有しないアリールまたはヘテロアリールを示す。)

により表される上記(1)記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩ま たはその水和物、

(4)一般式(I)において、環Aが式(IV)

(式中、R[®] はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたはニトロを示し、

R° およびR¹ºは同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたはニトロを示す。)

により表される上記(1)記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物、

(5) 一般式(I) において、環Aは式(II) または式(III) を示し、

R' は炭素数 1~3のアルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルコキシアルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、ハロゲン化アルキル、スルフヒドリルまたはアルキルチオを示し、

 R^2 および R^3 は同一または異なって、それぞれアルキル、シクロアルキルアルキル、アラルキル、ヘテロアリールアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキルまたはアルキルチオアルキルを示し、

Arは芳香環上に、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキルおよびジアルキルアミノから選ばれる同一または異なる置換基を1~3個有するフェニル、ピリジルまたはピリミジニルを示し、

 R^4 、 R^5 、 R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素、塩素、臭素、炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルキルチオまたはハロゲン化アルキルである上記(1)記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物、

(6) 一般式(I) において、環Aは式(II) または式(III) を示し、

R¹ はメチル、メトキシ、ヒドロキシ、アミノ、トリフルオロメチルまたはスルフヒドリルを示し、

R°およびR°は同一または異なって、それぞれアルキル、シクロアルキルア

ルキル、アルコキシアルキルまたはアルキルチオアルキルを示し、

Arはハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキルおよびジアルキルアミノから選ばれる同一または異なる置換基を $2\sim 3$ 個有するフェニル、ピリジル、ピリミジニルを示し、

 R^4 、 R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素、塩素、臭素、炭素数 $1\sim3$ のアルキル、メトキシまたはトリフルオロメチルを示し、

R⁵ は水素である上記(1)記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される 塩またはその水和物、

(7)一般式(I) において、環Aは式(II) または式(III) を示し、

R¹ はメチルまたはメトキシを示し、

 R^2 および R^3 の組み合わせがエチルとブチル、またはシクロプロピルメチルとプロピルであるか、あるいは R^2 および R^3 はともに 2- メトキシエチル、エチル、プロピルまたはブチルを示し、

Ar は塩素、臭素、炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル、メトキシ、トリフルオロメチル、ジメチルアミノから選ばれる同一または異なる置換基を 3 個有する 2 , 4 , 6 - トリ置換フェニルを示し、

 R^4 、 R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素、メチル、塩素を示し、 R^6 は水素である上記(1)記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物、

(8) 一般式(I) において、環Aは式(IV) を示し、

R' はアルキル、シクロアルキル、アリールまたはヘテロアリールを示し、

 R^2 および R^3 は同一または異なって、それぞれアルキル、シクロアルキルアルキル、アラルキル、ヘテロアリールアルキル、アシル、アルコキシアルキル、アルキルチオアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキル、カルボキシアルキルまたはアルコキシカルボニルアルキルを示すか、あるいは R^2 および R^3 は結合して隣接する窒素原子とともに環を形成する基を示し、

R[®] はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたはニトロを示し、

** :- _ *

R° およびR1°は同一または異なって、それぞれハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたはニトロを示し、

式中の点線で表される結合は一重結合または二重結合である上記(1)記載の縮合 ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物、

(9)一般式 (I) において、環Aは式 (IV) を示し、

R' はメチル、エチル、プロピル、フェニル、ピリジル、チエニルまたはフリルを示し、

 R° および R° は同一または異なって、それぞれアルキル、シクロアルキルアルキル、アラルキル、アルコキシアルキル、アルキルチオアルキル、カルボキシアルキルまたはアルコキシカルボニルアルキルを示し、

 R^{8} は塩素、臭素、炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル、アルコキシまたはハロゲン化アルキルを示し、

R° およびR'°は同一または異なって、それぞれ塩素、臭素、炭素数 $1 \sim 3$ の アルキル、アルコキシまたはハロゲン化アルキルを示し、

式中の点線で表される結合は一重結合または二重結合である上記(1)記載の縮合 ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物、

(10) 一般式 (I) において、環Aは式 (IV) を示し、

R' はメチルを示し、

 R° および R° の組み合わせがエチルとブチル、またはシクロプロピルメチルとプロピルであるか、あるいは R° および R° はともに 2- メトキシエチル、エチル、プロピルまたはブチルを示し、

R®は塩素、臭素、メチル、イソプロピル、メトキシまたはトリフルオロメチ

** = _ **

ルを示し、

R° およびR1°は同一または異なって、それぞれ塩素、臭素、メチル、メトキシまたはトリフルオロメチルを示し、

式中の点線で表される結合は一重結合または二重結合である上記(1)記載の縮合 ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物、

(11)以下の化合物群から選ばれる上記(1)記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容されうる塩またはその水和物。

- $4 (N \vec{J} + \vec{J} N \vec{J} + \vec{J} \vec{J} \vec{J} \vec{J} + \vec{J} \vec$
- 6-トリメチルフェニル) チエノ [3, 4-d] ピリミジン、
 - 4-ビス(2-メトキシエチル)アミノー2,5-ジメチルー7-(2,4,
- 6-トリメチルフェニル)チエノ[3,4-d]ピリミジン、
- 4-(N-ブチル-N-エチルアミノ) -2-メチル-7-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) チエノ <math>[3, 4-d] ピリミジン、
- $4 (N \mathcal{I} + \mathcal{I} + \mathcal{I} \mathcal{I}$
- 4-(N-ブチル-N-エチルアミノ) -2-メチル-8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、
- 6-20ロー4ー(NーシクロプロピルメチルーNープロピルアミノ) -2 メチルー8ー(2, 4, 6ートリメチルフェニル) キナゾリン、
- 6-2ロロー4-ジエチルアミノー2-メチルー8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、

**:

4-ビス(2-メトキシエチル) アミノー2-メチルー8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、

4-ジプロピルアミノー2-メチルー8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、

4-ジブチルアミノー2-メチルー8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、

6-クロロー 4- (N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-2-メトキシ-8- (2, 4, 6-トリメチルフェニル)キナゾリン、

4-(N-ブチルーN-エチルアミノ) -6-クロロー2-メトキシー8-(

2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、

 $4 - (N - \nu)$ クロプロピルメチルーN -プロピルアミノ $) - 2 - \lambda$ トキシー8 - (

2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ) -2-メトキシ-8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ) -5, 6, 7, 8-テトラハイドロー 2-メチル-9-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) <math>-9H-ピリミド[4, 5-b] インドール、

4-(N-プチル-N-エチルアミノ) -2-メチル-9-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) -9 H-ピリミド <math>[4, 5-b] インドール、

4-ビス(2-メトキシエチル) アミノ-2-メチル-9-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) -9 H-ピリミド[4, 5-b] インドール、

4-(N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノ) -5, 6, 7, 8-

テトラハイドロー2-メチルー9-(2, 4, 6-トリメチルフェニル)-9H-ピリミド [4, 5-b] インドール、および

 $4-(N-\nu)$ クロプロピルメチル-N-プロピルアミノ) -2-メチル-9-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) -9 H-ピリミド [4, 5-b] インドール (12)上記(1)記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和 物を含有する医薬、

(13)上記(1)記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物を含有するCRF受容体アンタゴニスト、および

(14)上記(1)記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物と製薬上許容しうる担体を含有する医薬組成物に関する。

以下、本発明を詳細に説明する。

一般式(I)における各記号の定義は以下の通りである。

 R^- におけるアルキルとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第 2 級ブチル、第 3 級ブチル、ペンチル等の炭素数 $1 \sim 5$ の直鎖または分枝鎖状のアルキル基を示し、特にメチルが好ましい。シクロアルキルアルキルとは炭素数 $1 \sim 4$ のアルキルの末端に炭素数 $1 \sim 4$ のアルキルが置換したものを示し、シクロプロピルメチル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、カクロペンチル、カクロペンチル、カクロボキシ、ボトキシ、プロポキシ、ブトキシ等の炭素数 $1 \sim 4$ のアルコキシを表す。アルキルアミノとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソブチル等の炭素数 $1 \sim 5$ の直鎖または分枝鎖状のアルキル基もしくはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキシルなどの炭素数 $1 \sim 6$ のシクロアルキル基を1 つ持つモノアルキルアミノ基を示し、たとえばメチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、シクロペキシルアミノ等が挙げられる。ジアルキルアミノとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブ

チル、イソブチル等の炭素数1~5の直鎖または分枝鎖状のアルキル基もしくは シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなどの炭素数 3~8のシクロアルキル基から選ばれる同一または異なるアルキル基を2つ持つ ジアルキルアミノ基を示し、たとえばジメチルアミノ、ジエチルアミノ、N-エ チルーN-メチルアミノ、N-シクロヘキシル-N-メチルアミノなどが挙げら れる。ハロゲン化アルキルとは1~3個のハロゲンが置換した炭素数1~5のア ルキル基を示し、たとえばクロロメチル、ジクロロメチル、トリクロロメチル、 フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチルなどが挙げられる。ア ラルキルとはアリールが炭素数1~5のアルキルに置換したものであって、たと えばベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピル、フェニルブチル等を示す。 またアリールに置換基を有するたとえば4-メチルベンジル等も含まれる。アル コキシアルキルとは炭素数1~4のアルキルに炭素数1~4のアルコキシが置換 したものを示し、メトキシメチル、2-メトキシエチル、エトキシメチル、2-エトキシエチル等が挙げられる。ヒドロキシアルキルとはヒドロキシメチル、ヒ ドロキシエチル、ヒドロキシプロピル等、炭素数1~5のアルキル基に水酸基が 結合したものを示す。アリールとは置換基を有してもよいフェニル、1-ナフチ ル、2-ナフチル等を示す。置換基としては、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、 アシル、ヒドロキシ、アミノ、ニトロ等が挙げられる。ここで、アルキル、アル コキシは前記と同義であり、ハロゲンとはフッ素、塩素、臭素を示し、アシルと はアセチル、プロピオニル、ベンゾイル等を示す。ヘテロアリールとは2-ピリ ジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2-チエニル、3-チエニル、2-フリル、 3-フリル、2-ピリミジニル、4-ピリミジニル、5-ピリミジニル、ピラジ ニル等を示す。ハロゲンとはフッ素、塩素、臭素を示す。アルキルチオとはメチ ルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ等の炭素数1~4のアル キルチオを示す。

R² およびR³ においてアルキルとは炭素数1~10、好ましくは炭素数1~ 5の直鎖状または分枝鎖状のアルキルであって、メチル、エチル、プロピル、イ

ソプロピル、ブチル、イソブチル、第2級ブチル、第3級ブチル、ペンチル、イ ソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル等 を表し、エチル、プロピル、ブチルが好ましい。シクロアルキルアルキルとは炭 素数1~4のアルキルの末端に炭素数3~8の環状アルキルが置換したものを示 し、シクロプロピルメチル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シク ロヘキシルメチル等が挙げられる。シクロアルキルとはシクロプロピル、シクロ ブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等の炭素数3~8の環状アルキル基を 示す。アリールとはフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等を示す。ヘテロア リールとは2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、2-チエニル、3-チ エニル、2-フリル、3-フリル、2-ピリミジニル、4-ピリミジニル、5-ピリミジニル、ピラジニル等を示す。ヒドロキシアルキルとはヒドロキシメチル、 ヒドロキシエチル、ヒドロキシプロピル等炭素数1~5のアルキル基に水酸基が 結合したものを表す。アラルキルとはアリールが炭素数1~5のアルキルに置換 したものであって、たとえばベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピル、フ ェニルブチル等を示す。またアリールに置換基を有する4-メチルベンジル等も 含まれる。ヘテロアリールアルキルとはピリジルメチル、ピリジルエチル、フリ ルエチル、フリルメチル、チエニルメチル、チエニルエチル等を示す。アシルと はアセチル、プロピオニル、ブチリル等の炭素数2~5のアルカノイルを示す。 アルコキシアルキルとは炭素数1~4のアルキルに炭素数1~4のアルコキシが 置換したものを示し、メトキシメチル、2-メトキシエチル、エトキシメチル、 2-エトキシエチル等が挙げられ、2-メトキシエチルが好ましい。アルキルチ オアルキルとは炭素数1~4のアルキルに炭素数1~4のアルキルチオが置換し たものを示し、メチルチオメチル、2-メチルチオエチル等が挙げられる。アミ ノアルキルとは炭素数1~4のアルキルにアミノが置換したものを示し、2-ア ミノエチル、3-アミノプロピル等が挙げられる。アルキルアミノアルキルとは メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル等の炭素数1~ 5の直鎖または分枝鎖状のアルキルもしくはシクロプロピル、シクロブチル、シ

~ :. [™]

クロペンチル、シクロヘキシルなどの炭素数3~8のシクロアルキルを1つ持つ モノアルキルアミノ基が炭素数1~5のアルキルに結合したもの、たとえば2-メチルアミノエチル、3ーメチルアミノプロピル、3ーエチルアミノプロピル等 を示す。ジアルキルアミノアルキルとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピ ル、ブチル、イソブチル等の炭素数1~5の直鎖または分枝鎖状のアルキル基も しくはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなどの 炭素数3~8のシクロアルキルから選ばれる同一または異なるアルキルを2つ持 つジアルキルアミノ基が炭素数1~5のアルキル基に結合したもの、またはピペ リジノ、1-ピロリジニル等のように2つの置換基が結合して隣接する窒素原子 と共に環員数4~6の環を形成したジアルキルアミノ基が炭素数2~3のアルキ ル基に結合したもの、たとえば、2-ジメチルアミノエチル、2-(N-エチル-N-メチルアミノ) エチル、2-ピペリジノエチル等を示す。カルボキシアルキ ルとはカルボキシメチル、2-カルボキシエチル、3-カルボキシプロピル等の 炭素数1~3のアルキルにカルボキシ基が結合したものを表し、2-カルボキシ エチルが好ましい。アルコキシカルボニルアルキルとはそのアルキル部として炭 素数1~3のアルキルを有するものであってメトキシカルボニルメチル、2-メ トキシカルボニルメチル、3-メトキシカルボニルプロピル、エトキシカルボニ ルメチル、2-エトキシカルボニルエチル、3-エトキシカルボニルプロピル等 を示す。

** : . · · · ·

また R^2 および R^3 が結合して隣接する窒素原子とともに形成する環とは1-Pジリジノ、ピペリジノ、1-ピロリジニル、1-ピペラジニル、4-メチルー1-ピペラジニル、モルホリノ等を表す。

R² およびR³ の組み合わせはプロピルとプロピル、ブチルとブチル、ブチルとエチル、シクロプロピルメチルとプロピルが好ましく、とりわけブチルとエチルまたはシクロプロピルメチルとプロピルの組み合わせが特に好ましい。

Arにおいてアリールとはフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等を指し、フェニルが好ましい。ヘテロアリールとは、2-ピリジル、3-ピリジル、4-

ピリジル、2ーチエニル、3ーチエニル、2ーフリル、3ーフリル、2ーピリミ ジニル、4-ピリミジニル、5-ピリミジニル、ピラジニル等を示す。Aェ上の 置換基においてハロゲンとはフッ素、塩素、臭素を示す。アルキルとはメチル、 エチル、プロピル、イソプロピルのように炭素数1~5の直鎖または分枝鎖状ア ルキルを示し、メチル、イソプロピルが好ましい。アルコキシとはメトキシ、エ トキシ、プロポキシ、イソプロポキシ等の炭素数1~4のアルコキシを示す。ハ ロゲン化アルキルとは1~3個のハロゲンが置換した炭素数1~5のアルキル基 を示し、たとえばクロロメチル、ジクロロメチル、トリクロロメチル、フルオロ メチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチルなどが挙げられる。アルキルチ オとはメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ等の炭素数1~ 4のアルキルチオを示す。ヒドロキシアルキルとはヒドロキシメチル、ヒドロキ シエチル、ヒドロキシプロピル等炭素数1~5のアルキル基に水酸基が結合した ものを示す。アシルとはアセチル、プロピオニル、ブチリル等の炭素数2~5の アルカノイルを示す。アルキルアミノとはメチル、エチル、プロピル、イソプロ ピル、ブチル、イソブチル等の炭素数1~5までの直鎖または分枝鎖状アルキル 基もしくはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルな どの炭素数3~8のシクロアルキル基を1つ持つモノアルキルアミノ基を示し、 たとえばメチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、シクロプロピルアミノ、 シクロヘキシルアミノ等が挙げられる。ジアルキルアミノとはメチル、エチル、 プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル等の炭素数1~5の直鎖または分 枝鎖状アルキル基もしくはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シ クロヘキシルなどの炭素数3~8のシクロアルキル基から選ばれる同一または異 なるアルキル基を2つ持つジアルキルアミノ基を示し、たとえばジメチルアミノ、 ジエチルアミノ、N-エチル-N-メチルアミノ、N-シクロヘキシル-N-メ チルアミノなどが挙げられる。アルコキシアルキルとは炭素数1~4のアルキル に炭素数1~4のアルコキシが置換したものを示し、メトキシメチル、2-メト キシエチル、エトキシメチル、2-エトキシエチル等が挙げられる。アミノアル

** **

** i. j

R⁴、R⁵、R⁶ およびR⁷ において、ハロゲンとはフッ素、塩素、臭素を示す。アルキルとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピルのように炭素鎖1~5の直鎖または分枝鎖状アルキルを示す。シクロアルキルとはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等の炭素数3~8の環状アルキ

ル基を表す。アルコキシとはメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ 等の炭素数1~4のアルコキシを示す。アシルとはアセチル、プロピオニル、ブ チリル等の炭素数2~5のアルカノイルを示す。アリールとはフェニル、1-ナ フチル、2ーナフチル等を示す。ヘテロアリールとは2ーピリジル、3ーピリジ ル、4-ピリジル、2-チエニル、3-チエニル、2-フリル、3-フリル、2-ピリミジニル、4-ピリミジニル、5-ピリミジニル、ピラジニル等を示す。ア ルキルチオとはメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ等の 炭素数1~4のアルキルチオを示す。ハロゲン化アルキルとは1~3個のハロゲ ンが置換した炭素数1~5のアルキル基を示し、たとえばクロロメチル、ジクロ ロメチル、トリクロロメチル、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオ ロメチルなどが挙げられる。ヒドロキシアルキルとはヒドロキシメチル、2-ヒ ドロキシエチル、3-ヒドロキシプロピル等炭素数1~5のアルキル基に水酸基 が結合したものを表す。アルコキシアルキルとは炭素数1~4のアルキルに炭素 数1~4のアルコキシが置換したものを示し、メトキシメチル、2-メトキシエ チル、エトキシメチル、2-エトキシエチル等が挙げられる。アルキルアミノア ルキルとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル等の 炭素数1~5の直鎖または分枝鎖状アルキル基もしくはシクロプロピル、シクロ ブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなどの炭素数3~8のシクロアルキル 基を1つ持つモノアルキルアミノ基が炭素数1~5のアルキル基に結合したもの たとえば2-メチルアミノエチル、3-メチルアミノプロピル、3-エチルアミ ノプロピル等を示す。ジアルキルアミノアルキルとはメチル、エチル、プロピル、 イソプロピル、ブチル、イソブチル等の炭素数1~5の直鎖または分枝鎖状アル キル基もしくはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシ ルなどの炭素数3~8のシクロアルキル基から選ばれる同一または異なるアルキ ル基を2つ持つジアルキルアミノ基が炭素数1~5のアルキル基に結合したもの、 たとえば2-ジメチルアミノエチル、<math>2-(N-エチル-N-メチルアミノ)ェ チル等を示す。

 R^{8} 、 R^{9} および R^{10} におけるハロゲンとは塩素、臭素、フッ素、ヨウ素を示 し、塩素、臭素が好ましい。アルキルとは炭素数1~5、好ましくは炭素数1~ 3の直鎖状または分枝鎖状アルキルであって、メチル、エチル、プロピル、イソ プロピル、ブチル、イソブチル、第2級ブチル、第3級ブチル、ペンチル等を示 し、メチル、イソプロピルが好ましい。アルコキシとは炭素数1~6の直鎖状ま たは分枝鎖状のアルコキシであって、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプ ロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、第2級ブトキシ、第3級ブトキシ、ペンチ ルオキシ、イソペンチルオキシ、ネオペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等を示し、 メトキシが好ましい。ハロゲン化アルキルとはたとえばクロロメチル、ジクロロ メチル、トリクロロメチル、フルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロ メチル、2, 2, 2-トリフルオロエチルなどのように炭素数1~3のアルキル に1~3個のハロゲンが置換したものであり、ハロゲンとしては塩素、フッ素が 好ましく、ハロゲン化アルキルとしてはトリフルオロメチルが特に好ましい。ア ルキルチオとはメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオを表 し、特にメチルチオが好ましい。ヒドロキシアルキルとはヒドロキシメチル、1-ヒドロキシエチル、2-ヒドロキシエチル、3-ヒドロキシプロピル等炭素数1~ 3のアルキルに水酸基が結合したものを表し、1-または2-ヒドロキシエチル が好ましい。アシルとはアセチル、プロピオニル、ベンゾイルなどを表す。アル キルアミノとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル 等の炭素数1~4の直鎖状または分枝鎖状アルキルもしくはシクロプロピル、シ クロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなどの炭素数3~6のシクロアル キルを1つ持つモノアルキルアミノ基を示す。ジアルキルアミノとはメチル、エ チル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル等の炭素数1~4までの直 鎖状または分枝鎖状アルキルもしくはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペ ンチル、シクロヘキシルなどの炭素数3~6のシクロアルキルから選ばれる同一 または異なるアルキルを2つ持つかまたはアジリジノ、ピペリジノ、1-ピロリ ジニル等のように2つの置換基が結合して隣接する窒素原子と共に環員数3~6

~ .t. _*

の環を形成したジアルキルアミノを示す。アルコキシアルキルとはそのアルキル部として炭素数 1~3のアルキルを有するものであってメトキシメチル、メトキシエチル、メトキシプロピル、エトキシメチル、エトキシプロピル等を示す。

** jau _**

本発明において医薬上許容しうる塩とは塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸などの無機酸との塩、酢酸、マレイン酸、クエン酸、酒石酸、フマル酸などの有機酸との塩があげられる。また、本発明化合物は結晶化を目的としてシュウ酸塩とすることもできる。さらに、水和物(1水和物、2水和物、1/2水和物、3水和物など)も含まれる。

本化合物(I)が不斉原子を含む場合には、ラセミ混合物または光学活性体の形で得ることができ、さらに少なくとも2個の不斉原子を有する場合には個々のジアステレオマーまたはそれらの混合物として得られる。本発明はこれらの混合物および個々の異性体をも包含する。また本発明は立体異性体をも包含する。

以下に、環Aが式(II) または(III) である場合の一般式(I) で表される化合物の合成方法を記載する。

方法1:一般式(I)の化合物の合成方法

一般式(1)

$$R^3$$
 R^2
 A'
 N
 R^1
 (1)

[式中、環A'は式(2)または(3)

$$R^4$$
 R^6
 R^7
 R^5
(2) (3)

٠٠. آ

で表される縮合チオフェン環または縮合ベンゼン環を表し、Jはヨウ素、臭素を表す。その他の各記号は前記と同義である。]

で表される化合物と一般式(4)

$$Ar-W$$
 (4)

(式中、Arは前記と同義であり、Wはトリメチルスタニル、トリブチルスタニル、ジヒドロキシボリル、ジエチルボリル、カテコールボリル等を表す。)で表される化合物とを触媒としてパラジウム錯体(テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、テトラキストリブチルホスフィンパラジウム等)を用い、無機塩基(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウムまたはこれらの水溶液等)または有機塩基(トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、反応を阻害しない溶媒(水、トルエン、ベンゼン、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、塩化メチレン、キシレンまたはこれらの任意の混合溶媒)中、室温から170℃に1時間から10日間保つことにより一般式(I)で表される化合物が得られる。

方法2:一般式(I)の化合物の合成方法

一般式(I)中、R¹が水素、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、ジアルキルアミノ、ハロゲン化アルキル、アラルキル、アルコキシアルキル、アリール、ヘテロアリール、アルキルチオである化合物は、一般式(5)

$$R^1$$
 (5)

(式中、 Z は塩素、臭素、ヨウ素、メチルチオ、エチルチオ、パラトルエンスルホニルオキシ、メタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ等の脱離基を、R¹ は水素、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、ジアルキルアミノ、ハロゲン化アルキル、アラルキル、アルコキシアルキル、アリール、ヘテロアリール、アルキルチオを表し、他の記号は前記と同義である。)で表される化合物と一般式(6)

$$R^2$$
 R^3 (6)

(式中、各記号は前記と同義である。)

で表される化合物またはその酸付加塩を反応を阻害しない溶媒(エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、キシレン、メシチレン、トルエンまたはこれらの任意の混合溶媒等)中、無機塩基(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等)または有機塩基(トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、室温から190℃に1~24時間反応させることによって得ることができる。

方法3:一般式(I)の化合物の合成方法

一般式(I)中、R'がヒドロキシアルキルである化合物は一般式(7)

٠٠. ⁻

(式中、Uは炭素数 $1\sim5$ のアルキルを、Tはアセチル、ベンゾイル、ベンジル、p-メトキシベンジル、メトキシメチル、エトキシメチル、テトラヒドロピラニル、t-ブチルジメチルシリル、トリイソプロピルシリル、トリフェニルメチル等を表し、その他の記号については前記と同義である。)

で表される化合物を適当な溶媒(エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、 ジメチルホルムアミド、水、クロロホルム、塩化メチレン、ジエチルエーテル、 ジメチルスルホキシド等)中、接触水素添加、酸加水分解、アルカリ加水分解、 フッ素アニオンによる求核置換反応等から選ばれる適当な反応を、室温から19 0℃で1~24時間行ってTを除去することにより得ることができる。

方法4:一般式(I)の化合物の合成方法

一般式(I)中、R¹がアルコキシ、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、ヒドロキシ、スルフヒドリル、アルキルチオである化合物は一般式(8)

$$R^2$$
 N
 R^3
 N
 Z
 A^1
 N
 Z
 A^2
 N
 Z

(式中、各記号は前記と同義である。)

で表される化合物と、例えばアルコール、アルコラート、アンモニア、アルキルアミン、ジアルキルアミン、アルカンチオール、アルカンチオラート、水酸化ナトリウム、硫化水素または硫化ナトリウム、水硫化ナトリウム、硫化カリウム、水硫化カリウム等を反応を阻害しない溶媒(エタノール、ジメチルホルムアミド、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、水、ジメチルスルホキシド等)中、-20 ℃から190 ℃で反応させることによっても得ることができる。

** : - _ *

方法 5:一般式(I)の化合物の合成方法

一般式(I)中、R³がアルキル、シクロアルキル、ヘテロアリール、ヒドロキシアルキル、アラルキル、ヘテロアリールアルキル、アシル、アルコキシアルキル、アルキルチオアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキル、カルボキシアルキル、アルコキシカルボニルアルキルである化合物は、一般式(9)

$$R^2$$
 N
 N
 R^1
 (9)

(式中、各記号は前記と同義である。)

で表される化合物と一般式(10)

$$R^3 - X$$
 (10)

(式中、Xは塩素、臭素、ヨウ素、パラトルエンスルホニルオキシ、メタンスルホニルオキシ、トリフオロメタンスルホニルオキシ等の脱離基を、R[®] はアルキル、シクロアルキル、ヘテロアリール、ヒドロキシアルキル、アラルキル、ヘテロアリールアルキル、アシル、アルコキシアルキル、アルキルチオアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ガルボキ

シアルキル、アルコキシカルボニルアルキルを表す。)で表される化合物とを反応を阻害しない溶媒(エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、キシレン、メシチレン、トルエンまたはこれらの任意の混合溶媒等)中、無機塩基(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等)または有機塩基(トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、室温から170℃に1~24時間保つことによって得ることができる。

方法6:一般式(1)の化合物の合成方法

一般式(1)中、R¹が水素、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、ジアルキルアミノ、ハロゲン化アルキル、アラルキル、アルコキシアルキル、アリール、ヘテロアリール、アルキルチオである化合物は以下の反応式1に従い合成できる。

反応式 1

(式中、Yは水素またはメチル、エチル等のアルキルを表し、他の記号は前記と同義である。)

(1) 反応式1においてR'がアルキル、シクロアルキル、ハロゲン化アルキル、アラルキル、アルコキシアルキル、アリール、ヘテロアリールである一般式(12)の化合物は次のようにして合成できる。

一般式(11)中、Yが水素である化合物と一般式(14)

$$R^{1}-\ddot{\mathbb{C}}-L \qquad (14)$$

(式中、Lはフッ素、塩素、臭素、ヨウ素のハロゲン、またはメトキシ、エトキシ等のアルコキシ等を、 R^1 はアルキル、シクロアルキル、ハロゲン化アルキル、アラルキル、アルコキシアルキル、アリール、ヘテロアリールを表す。)または一般式(15)

(式中、R¹は前記と同義である。)

で表される化合物とを適当な溶媒(テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、キシレン、メシチレン、トルエン、ピリジンまたはこれらの任意の混合溶媒等)中、もしくは溶媒を用いずに室温から170℃で1~24時間反応を行うことにより一般式(16)

$$\begin{array}{c|c}
O \\
O \\
O \\
N \\
H
\end{array}$$
(16)

(式中、各記号は前記と同義である。)

で表される化合物を得る。得られた一般式(16)の化合物を無水酢酸等と室温から170で $1\sim24$ 時間反応させることにより、一般式(17)

٠٠. آ ا

(式中、各記号は前記と同義である。)

で表される化合物を得る。さらに一般式(17)の化合物を適当な溶媒(x9/-ル、y9/-ル、水等)中、アンモニアと室温から100 C color 1 color 2 d 時間保つことにより一般式(12)中、R l がアルキル、シクロアルキル、ハロゲン化アルキル、アラルキル、アルコキシアルキル、アリール、ヘテロアリールである化合物が得られる。

- (2) 反応式 1 において R^1 が水素である一般式 (12) の化合物は、例えば Y が水素である一般式 (11) の化合物をホルムアミド中、100 ℃から 250 ℃ で $1\sim24$ 時間保つことによって得ることができる。
- (3) 反応式1においてR'がアルコキシ、ジアルキルアミノ、アルキルチオである一般式(12)の化合物は例えば次の方法によって合成できる。

一般式(11)中、Yがメチル、エチルなどのアルキルである化合物に対し、無機塩基(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸カルシウム等)または有機塩基(トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、適当な溶媒(クロロホルム、塩化メチレン、ジクロロエタン、クロロエタン、テトラヒドロフラン、ベンゼン、トルエン、酢酸エチル、ヘキサン、ジエチルエーテル等)中、チオホスゲン等を反応させて一般式(18)

(式中、各記号は前記と同義である。)

で表される化合物を得る。得られた一般式(18)の化合物を適当なアルコール(エタノール、メタノール、プロパノール等)中、加熱還流下 $1\sim 24$ 時間保つことにより一般式(19)

(式中、 V はメチル、エチル、プロピル等を表す。他の各記号は前記と同義である。)

で表される化合物を得る。得られた一般式(19)の化合物に対し、適当な溶媒(エタノール、メタノール、水等)中、アンモニアを室温から100 $\mathbb C$ で1時間から1週間反応させることにより一般式(20)

(式中、各記号は前記と同義である。)

で表される化合物が得られる。さらに一般式(20)の化合物に対し、例えばア

ルコール、アルコラート、ジアルキルアミン、アルカンチオール、アルカンチオラート等を反応を阻害しない溶媒(エタノール、ジメチルホルムアミド、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、水、ジメチルスルホキシド等)中、-20℃から190℃で反応させることにより一般式(12)中、R¹がアルコキシ、ジアルキルアミノ、アルキルチオである化合物が得られる。

** ** **

(4) 反応式1において一般式(13) の化合物は一般式(12) の化合物にハロゲン化、アルキルチオ化、スルホニル化等を行うことによって得られる。

ハロゲン化はオキシ塩化リン、五塩化リン、塩化スルフリル、塩化チオニル、 塩化オキザリル等のハロゲン化試薬を単独もしくは2つ以上組み合わせて用い、 室温から150℃に1~30時間保つことによって行える。アルキルチオ化は適 当な硫化試薬、例えばローソン試薬などを用いて反応を阻害しない溶媒(トルエ ン、ベンゼン、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、キシレンまたはこれらの任 意の混合溶媒等)中、室温から170℃で1~24時間反応を行った後にアルキ ル化試薬(ヨウ化メチル、ヨウ化エチル、臭化メチル等)を反応を阻害しない溶 媒(トルエン、ベンゼン、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、キシレンまたは これらの任意の混合溶媒等)中、室温から170℃で1~24時間作用させるこ とによって行える。またスルホニル化は適当なスルホニル化試薬(pートルエン スルホニルクロライド、メタンスルホニルクロライド、トリフルオロメタンスル ホニルクロライド等)を用いてトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、 ピリジン、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどの適当な塩基存在化、反応を阻害 しない溶媒(トルエン、ベンゼン、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、キシレ ンまたはこれらの任意の混合溶媒等)中、室温から150℃に1~24時間保つ ことにより行える。

(5) 一般式(1) の化合物は、一般式(13) の化合物と前記一般式(6) の 化合物またはその酸付加塩を反応を阻害しない溶媒(エタノール、メタノール、 テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキ シド、キシレン、メシチレン、トルエンまたはこれらの任意の混合溶媒等)中、 無機塩基(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等)または有機塩基(トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、室温から170℃に1~24時間保つことによって得ることができる。

方法7:一般式(1)の化合物の合成方法

一般式(1)中、R'がアルコキシ、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、ヒドロキシ、スルフヒドリル、アルキルチオである化合物は以下に示す反応式2の方法によっても合成できる。

瓦応式 2

(式中、各記号は前記と同義である。)

(1) 反応式2において一般式(21)で表される化合物は、例えば一般式(11)の化合物と尿素、シアン酸ナトリウム、シアン酸カリウム等を適当な溶媒(メタノール、エタノール、水、酢酸、塩酸中、またはこれらの任意の混合溶媒等)中、もしくは溶媒を用いずに室温から150℃で1時間から1週間保つことによって得ることができる。

(2) 反応式 2 において一般式 (2 1) で表される化合物は以下に示す方法によっても得ることができる。すなわち一般式 (1 1) の化合物から常法を用いて、例えば一般式 (1 1) 中、Yがメチル、エチル等である化合物を適当な溶媒(エタノール、メタノール、水、ジオキサン等もしくはそれらの任意の混合溶媒)中、アンモニアと室温から 100 で 1 時間から 1 週間保つことにより、もしくは Yが水素である化合物を適当なハロゲン化試薬、例えば五塩化リン、オキシ塩化リン、塩化チオニル等と適当な溶媒中(トルエン、ベンゼン、塩化メチレン、キシレン等)または無溶媒で室温から 150 でに 1 ~ 24 時間保つことにより得られた酸ハロゲン化物を適当な溶媒(エタノール、メタノール、水、ジオキサン、ベンゼン等、もしくはこれらの任意の混合溶媒)中アンモニアと室温から 100 でに 1 時間から 1 週間保つことにより一般式(24)

~ ; . _ ·

$$\begin{array}{c}
O \\
NH_2
\end{array}$$

$$NH_2$$
(24)

(式中の各記号は前記と同義である。)

で表される化合物とし、得られた一般式(24)の化合物をクロロぎ酸エチル、クロロぎ酸メチル等と室温から加熱還流下、 $1\sim24$ 時間保つことで一般式(21)で表される化合物を得る。

(3) 反応式2において一般式(22)で表される化合物は一般式(21)の化合物を、一般式(13)の化合物を合成する方法6(4)と同様の条件下、ハロゲン化、アルキルチオ化、スルホニル化等を行うことによって得ることができる。(4) 反応式2において一般式(23)で表される化合物は、一般式(22)で表される化合物を前記一般式(6)の化合物またはその酸付加塩を反応を阻害しない溶媒(エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、キシレン、メシチレン、トルエンま

たはこれらの任意の混合溶媒等)中、無機塩基(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム)または有機塩基(トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン)等の存在下、室温から170℃に1~24時間保つことによって得ることができる。

54.5. T

(5) 反応式 2 において一般式(1)中、R 1 がアルコキシ、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、ヒドロキシ、スルフヒドリル、アルキルチオである化合物は、一般式(2 3)の化合物と、例えばアルコール、アルコラート、アミン、アルキルアミン、ジアルキルアミン、アルカンチオール、アルカンチオラート、水酸化ナトリウム、硫化水素または硫化ナトリウム、水硫化ナトリウム、硫化カリウム、水硫化カリウム等を反応を阻害しない溶媒(エタノール、ジメチルホルムアミド、トルエン、キシレン、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、水、ジメチルスルホキシド等)中、-20 3 3 3 4 4 4 4 4 5

方法8:一般式(1)の化合物の合成方法

一般式(1)中、R'がヒドロキシアルキルである化合物は以下に示す方法によっても合成できる。

反応式1で示した一般式(11)から一般式(1)の化合物を合成する方法6(1)の一連の反応を、一般式(14)または一般式(15)で表される化合物の代わりに一般式(25)

(式中、各記号は前記と同義である。) または一般式 (2 6)

で表される化合物を用いて行い、一般式 (27)

آي بدي∽

(式中、各記号は前記と同義である。)

で表される化合物を得る。

また一般式(27)の化合物は以下の方法によっても得ることができる。

一般式(24)の化合物を一般式(25)または一般式(26)の化合物と適当な溶媒(テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、キシレン、メシチレン、トルエン、ピリジン等もしくはこれらの任意の混合溶媒)中、室温から170 \mathbb{C} に1 \sim 24時間保つことにより、一般式(28)

(式中、各記号は前記と同義である。)

で表される化合物を得る。一般式(28)の化合物を適当な溶媒(アセトニトリル、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、キシレン、メシチレン、トルエン、ピリジン等もしくはこれらの任意の混合溶媒)中で五塩化リン、オキシ塩化リン、塩酸、硫酸、パラトルエンスルホン酸等と室温から170℃で1~24時間保つことにより、一般式(29)

で表される化合物を得る。一般式(29)の化合物を用いて反応式1の(12)から(1)を得る反応と同様の反応を行い、一般式(27)の化合物を得る。

得られた一般式(27)の化合物のTを方法3と同様の反応条件を用いて除去することによって、一般式(1)中、 R^1 がヒドロキシアルキルである化合物が得られる。

方法8-1:一般式(1)の化合物のうち、環A'が式(2)である化合物の合成方法

(1) 一般式(30)の化合物を適当な溶媒(テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、キシレン、メシチレン、トルエン、ピリジン等もしくはこれらの任意の混合溶媒)中、一般式(31)の化合物またはその酸付加塩と無機塩基(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)または有機塩基(トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン等)の存在下もしくは非存在下、室温~170℃に1~24時間保つことにより、一般式(32)の化合物を得る。

** in [**

- (2) 一般式(32) の化合物を適当な溶媒(テトラヒドロフラン、塩化メチレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、キシレン、メシチレン、トルエン、ピリジン等もしくはこれらの任意の混合溶媒)中、N-クロロコハク酸イミド、<math>N-プロモコハク酸イミド、N-3ードコハク酸イミド、臭素、塩素、一塩化ヨウ素等と $0\sim170$ C1に $1\sim24$ 時間保つことにより、一般式(33)の化合物を得る。
- (3) 一般式(33) の化合物を反応式1の式(12) から(1) を得る反応と 同様の反応を行い、一般式(34) の化合物を得る。
- (4) 一般式(34) の化合物を適当な溶媒(テトラヒドロフラン、塩化メチレン、クロロホルム、1,2 ージクロロエタン、酢酸、水等もしくはこれらの任意の混合溶媒)中、臭素、一塩化ヨウ素、N-クロロコハク酸イミド、N-プロモコハク酸イミド、N-3ードコハク酸イミド等のハロゲン化試薬と0~170℃に1~24時間保つことにより、一般式(1)の化合物のうち、環A'が式(2)である化合物を得る。

方法8-2:一般式(1)の化合物のうち、環A'が式(2)である化合物の合成方法

(1) 一般式(33)の化合物を適当な溶媒(テトラヒドロフラン、塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、酢酸、水等もしくはこれらの任意の混合溶媒)中、臭素、一塩化ヨウ素、N-クロロコハク酸イミド、N-ブロモ

コハク酸イミド、N-ョードコハク酸イミド等のハロゲン化試薬と $0\sim170$ 0 $1\sim2$ 4 時間保つことにより、一般式(35)の化合物を得る。

**:-

(2) 一般式 (35) の化合物を反応式 1 の式 (12) から (1) を得る反応と同様の反応を行い、一般式 (1) の化合物のうち、環A が式 (2) である化合物を得る。

方法9:一般式(5)の化合物の合成方法

方法2で用いる原料である一般式(5)の化合物は以下の反応式3に従い合成できる。

反応式 3

(式中、各記号は前記と同義である。)

- (1) 一般式(12) の化合物と一般式(4) の化合物とのカップリング反応を方法1と同様の条件下に行い、一般式(36) で表される化合物を得る。得られた化合物に対し、方法6(4)における一般式(13)の合成と同様の条件下にハロゲン化、アルキルチオ化、スルホニル化等を行うことによって一般式(5)の化合物を得る。
- (2) 一般式(11)の化合物と一般式(4)の化合物とのカップリング反応を

方法1と同様の条件下に行い、一般式(37)で表される化合物を得る。得られた化合物を用いて方法6(1)における一般式(12)の化合物の合成と同様の反応を行い、一般式(36)で表される化合物を得る。得られた化合物に対し、方法6(4)における一般式(13)の合成と同様の条件下にハロゲン化、アルキルチオ化、スルホニル化等を行うことによって一般式(5)の化合物を得る。方法10:一般式(7)の化合物の合成方法

方法3で用いた出発原料である一般式(7)の化合物は以下に示す方法によって得られる。

- (1) 一般式(27) の化合物と一般式(4) の化合物とを方法1と同様の条件下に縮合を行い、一般式(7) で表される化合物を得る。
- (2) 反応式1における一般式(11)の化合物から一般式(5)の化合物を合成する方法6(1)の一連の反応を、一般式(14)または一般式(15)の代わりに一般式(25)または一般式(26)の化合物を用いて行い、一般式(38)

$$Z$$
 N
 $U-O-T$
(38)

で表される化合物を得る。得られた一般式(38)の化合物と一般式(6)の化合物またはその酸付加塩との反応を方法2と同様の反応条件下に行って一般式(7)で表される化合物を得る。

方法11:一般式(8)の化合物の合成方法

方法 4 で用いる原料である一般式(8)の化合物は、たとえば以下の反応式 4 に従い合成できる。

反応式 4

- :- ي

(式中、各記号は前記と同義である。)

一般式(37)の化合物を用いて方法7の(1)または(2)と同様の反応を行って合成される一般式(39)の化合物を、方法6(4)における一般式(13)の化合物の合成と同様の条件下にハロゲン化、アルキルチオ化、スルホニル化を行うことによって一般式(40)で表される化合物を得る。得られた化合物と前記一般式(6)の化合物またはその酸付加塩とを反応を阻害しない溶媒(エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、塩化メチレン、キシレン、メシチレン、トルエンまたはこれらの任意の混合溶媒等)中、無機塩基(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム)または有機塩基(トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン)等の存在下、室温から170℃に1~24時間保つことにより、一般式(8)で表される化合物が得られる。

方法12:一般式(9)の化合物の合成方法

方法 5 で用いた原料である一般式(9)の化合物は、一般式(5)の化合物と 一般式(41)

$$R^2 - NH_2$$
 (41)

(式中、R² は前記と同義である。)

で表される化合物もしくはその酸付加塩とを反応を阻害しない溶媒(エタノール、メタノール、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、塩化メチレン、キシレン、メシチレン、トルエンまたはこれらの任意の混合溶媒等)中、無機塩基(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム)または有機塩基(トリエチルアミン、ジエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン)等の存在下、室温から170℃に1~24時間保つことによって得ることができる。

以下に、環Aが式(IV)である場合の一般式(I)で表される化合物の合成方法を記載する。

方法13:一般式(IV)において点線で表される部分が単結合である一般式(43)の化合物の合成方法

$$R^{3}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{10}
 R^{9}
 R^{9}
 R^{10}
 R^{10}

(式中、R'は水素、アルキル、シクロアルキル、アリールまたはヘテロアリールを表し、その他の記号は前記と同義である。)

一般式(42)の化合物に対し、過剰量の一般式(6)で表される化合物あるいはその酸付加塩を適当な溶媒(例えば、アセトニトリル、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドであり、ジメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシドが好ましい。)中、無機塩基(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カルシウム等)または有機塩基(トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、あるいは非存在下に室温あるいは加熱条件下、たとえば100℃で反応させることにより、一般式(43)により表される化合物を得ることができる。

~ ;.. [™]

方法 1 4:一般式 (IV) において点線で表される部分が二重結合である一般式 (4 4) の化合物の合成方法

(式中、各記号は前記と同義である。)

により表される化合物は、一般式(43)により表される化合物を、硝酸-x9 ノール(1:30)の混合溶媒中で $5\sim12$ 時間加熱還流するか、あるいは一般式(43)により表される化合物をその重量の $5\sim20\%$ 、好ましくは10%のパラジウムー炭素(10%)と1-メチルナフタレン中、還流温度で反応させることにより合成することができる。

方法15:一般式(42)の合成方法

一般式(42)の化合物は、たとえば下記工程で表される方法によって製造することができる。

工程1

$$R^{10}$$
 R^{9}
 R^{10}
 R^{10}

(式中、各記号は前記と同義である。)

一般式(45)の化合物と2-ヒドロキシシクロヘキサノンの混合物のベンゼンあるいはトルエン溶液にp-トルエンスルホン酸を加え、Dean-Stark分除去器を取り付けて $1\sim5$ 時間、好ましくは2時間還流温度で反応させる。理論量の水分を除去した後、マロノニトリルを加え、さらに $1\sim10$ 時間、好ましくは5時間加熱還流することにより一般式(46)の化合物を合成することができる。

工程 2

(i)一般式(50)におけるR¹がアルキル、シクロアルキル、アリールまたはヘテロアリールである化合物の合成方法

٠٠.. _ T

一般式(46)の化合物と一般式(47)または一般式(48)の化合物とを適当な溶媒(テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドなど)中、必要に応じてピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基を脱酸剤として用いて、-10~150 ℃、好ましくは0~80 ℃で反応させることにより、一般式(49)の化合物が得られる。

次いで、一般式(49)の化合物を酸水溶液中で、通常 $20 \sim 150$ \mathbb{C} 、好ましくは $80 \sim 130$ \mathbb{C} に加熱することにより、一般式(50)の化合物が得られる。酸水溶液としては 85% リン酸、塩酸、硫酸または酢酸が用いられ、 85% リン酸が好ましい。

(i i) 一般式 (50) におけるR が水素である化合物の合成方法

R 1 が水素である一般式(50)の化合物は、一般式(46)の化合物とギ酸とを50~150 $^{\circ}$ 、好ましくは還流温度で反応させることにより合成することができる。

工程 3

$$R^{10}$$
 R^{9}
 R^{10}
 R^{10}

(式中、各記号は前記と同義である。)

一般式(50)の化合物を過剰量のオキシ塩化リンまたは塩化チオニル等のハロゲン化剤と $50\sim150$ \mathbb{C} 、好ましくは還流温度で反応させることにより一般式(42)の化合物を合成することができる。

** == [T

上記方法によって得られる化合物はすべて結晶化、クロマトグラフィー、抽出、 濾過から選択される1種以上の方法を用いて、反応混合物から分離、精製するこ とができる。得られる精製物がラセミ体であるときは、たとえば光学活性な酸と の分別再結晶により、もしくは光学活性な単体を充塡したカラムを通すことによ り、所望の光学活性体に分離することができる。また、立体異性体は再結晶法、 カラムクロマト法などにより単離することができる。

上記方法によって得られる化合物を無機酸または有機酸の塩として精製する場合は次のようにして行う。一般式(I)で表される化合物を適当な溶媒(酢酸エチル、ヘキサン、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、クロロホルム、塩化メチレン、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、トルエン、ベンゼン等)に溶解し、ここに塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸などの無機酸、または酢酸、マレイン酸、クエン酸、酒石酸、フマル酸、シュウ酸などの有機酸もしくはこれらの水和物を加え、析出する結晶を適当な溶媒(酢酸エチル、ヘキサン、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、クロロホルム、塩化メチレン、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、トルエン、ベンゼン等)から再結晶を行い、一般式(I)で表される化合物の無機酸、有機酸との塩またはその水和物として得ることができる。

また、これらの塩は常法に従って、例えば水酸化ナトリウムまたは水酸化カリウム等のアルカリとの反応によって対応する遊離塩基に転化される。

以上のようにして得られる一般式(I)の化合物は優れたCRF受容体拮抗作用を有し、CRF受容体アンタゴニストとして有用である。従って、本発明化合物は医薬、特に、ヒトにおけるうつ病、摂食障害、アルツハイマー病、分裂病、パーキンソン病、ハンチントン舞踏病、筋萎縮性側索硬化症、そう病、心身症、老年痴呆、パニック障害、脳卒中、炎症(自己免疫疾患、例えば慢性関節リュー

マチ)、疼痛、肥満、ジルデラツーレット病、アルコール依存、更年期障害、月経前症候群の治療薬として、また心循環器系薬(降圧剤等)、免疫賦活薬、免疫抑制薬、ICU(集中治療室)治療患者の病態改善薬として使用することができる。

** : . . * *

また、本発明化合物は優れた経口吸収性、生体利用率、脳内移行性を有する。 本発明化合物を医薬として用いる場合、本発明化合物を製剤上許容しうる担体 (賦形剤、結合剤、崩壊剤、矯味剤、矯臭剤、乳化剤など)、希釈剤、溶解補助 剤などと配合して得られる医薬組成物を通常の方法に従って製剤化して得られる 錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、シロップ剤、懸濁剤、溶液剤、注射剤、点滴 剤、デポー剤あるいは坐剤などの形態で経口的または非経口的に投与することが できる。

経口投与のために錠剤を用いる場合、通常用いられる担体にはショ糖、乳糖、マニトール、マルチトール、デキストラン、コーンスターチ等があり、また通常ステアリン酸マグネシウムのような滑沢剤やパラベン類、ソルビン類などの保存剤、アスコルビン酸、αートコフェロール、システインなどの抗酸化剤、崩壊剤、結合剤などが加えられる。錠剤はさらにエンテリックコーティングされて製造されることもできる。カプセルとして経口投与する場合、有効な希釈剤は乳糖や乾燥コーンスターチである。経口使用のための液剤は、シロップ剤、懸濁剤、溶液剤、乳化剤などがあげられ、それらは当該分野で普通用いられる不活性希釈剤、たとえば水を含んでいてもよい。またこれらは甘味付与剤、およびまたは風味剤を加えてもよい。

皮下注射、静脈内注射、筋肉内注射、腹腔内注射あるいは点滴法などの非経口 投与の場合は通常、活性成分溶液のpHを適当に調節し、緩衝させたのち滅菌し て調製する。使用することのできるベヒクルあるいは溶剤として許されるものと しては、蒸留水、リンゲル液、等張食塩水などがあげられる。静注使用には溶質 の合計濃度を調節し、その溶液が等張的であるようにする。

坐剤は、薬物と適当な非刺激性の補形剤、たとえば、ココアバターやポリエチ

レングリコール類といった常温では固体であるが、腸管の温度では液体で、直腸 内で融解し、薬物を放出するものなどと混合して製造することができる。

• .. .

投与量は、年齢、体重、投与時間、投与方法、薬物の組み合わせ、患者のその時に治療を行っている病状の程度に応じ、それらあるいはその他の要因を考慮して決められる。本発明化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩は、低毒性で安全に使用することができ、その1日の投与量は、患者の状態や体重、化合物の種類、投与経路などによって異なるが、たとえば経口的には約0.01~300mg/人/日、好ましくは0.1~100mg/人/日投与され、また非経口的には皮下、静脈内、筋肉内または直腸内に約0.01~50mg/人/日、好ましくは0.01~10mg/人/日投与されることが望ましい。

実施例

以下、本発明を原料合成例、実施例、製剤処方例および実験例により詳細に説明するが、本発明はこれらにより何ら限定されるものではない。 原料合成例 1

抱水クロラール182g、硫酸ナトリウム2500gを水2.41に懸濁し、室温で激しく攪拌する。ここに2-ヨード-3-メチルアニリン塩酸塩260gの水690m1懸濁液を少量ずつ加え、ついでヒドロキシルアミン塩酸塩216gを加える。反応系を加熱し、還流下5分間攪拌する。反応系を氷冷し、クロロホルム21を加え、室温で激しく攪拌する。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥した後に溶媒を減圧留去する。残渣に氷冷下濃硫酸750m1を加え80℃で10分間攪拌する。反応液を氷に注ぎ、析出した結晶を濾取する。結晶をエタノールで洗浄して7-ヨード-4-メチルイサチン100gを得た。

 1 H-NMR(DMSO-d。): δ =2.39(3H,s),6.70(1H,d),7.76(1H.d),10.93(1H,br)。原料合成例 2

~ 3.2 °

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ =2.28 (3H, s), 6.29 (1H, d), 7.58 (1H, d)。 原料合成例 3

 1 H-NMR (CDCl₃) : δ = 2. 51 (3H, s), 8. 13 (1H, d), 8. 24 (1H, d).

原料合成例 4

6-クロロ-8-ヨード-2-メチル-4H-3, 1-ベンゾオキサジン-4-オン52g011%アンモニアーエタノール500m1 懸濁液を室温で45 分間 攪拌する。濾取した結晶53gをエタノールで洗浄した後、ジメチルホルムアミドに懸濁させる。ここに炭酸カリウム22gを加え100で40 分間攪拌する。反応系を室温まで冷却した後に水1.51中に注ぐ。塩酸で中和した後、結晶を濾取し、水で洗浄する。結晶を乾燥後、6-クロロ-8-ヨード-2-メチル-4(3H)-キナゾリノン42gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d。) : δ = 2. 37 (3H, s), 8. 00 (1H, d), 8. 33 (1H, d), 12. 50 (1H, br)。 原料合成例 5

6-クロロー8-ヨード-2-メチルー4 (3 H) ーキナゾリノン37gをオキシ塩化リン440mlに懸濁し、ここに五塩化リン24gを加える。反応系を3時間加熱環流した後、室温に冷却する。オキシ塩化リンを減圧留去後、残渣を水一酢酸エチルに注ぎ、有機層を水と炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄する。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去する。残渣にイソプロピルアルコールを加え、析出した結晶を濾取して4,6-ジクロロ-8-ヨードー

2-メチルキナゾリン13gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) : δ = 2. 78 (3H, s), 8. 26 (1H, s), 8. 67 (1H, d) $_{\circ}$

原料合成例6

4,6-ジクロロ-8-ヨード-2-メチルキナゾリン4.5 gをエタノール 6 0 ml に溶解し、ここにN-ブチル-N-エチルアミン6.4 mlを加える。 反応系を 3 時間加熱還流した後、室温まで冷却する。クロロホルムを加え、有機 層を炭酸水素ナトリウム水溶液で 2 回洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥する。 溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-8-ヨード-2-メチルキナ ゾリン4.1 gを油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): $\delta=0$. 96 (3H, t, J=7.3Hz), 1.31 (3H, t, J=6.7Hz), 1.37 (2H, m), 1.71 (2H, m), 2.62 (3H, s), 3.58 (2H, t, J=7.8Hz), 3.67 (2H, dd, J=14.2Hz, 7.3Hz), 7.79 (1H, d, J=2.0Hz), 8.17 (1H, d, J=1.9Hz).

原料合成例7

74 Jul 17

4, 6-ジクロロ-8-ヨード-2-メチルキナゾリン2. 3gをエタノール50 mlに溶解し、ここにピペリジン2. 0 mlを加える。反応系を1時間加熱還流した後、室温まで冷却する。溶媒を減圧留去し、析出した結晶を濾取して、6-クロロ-8-ヨード-2-メチル-4-ピペリジノキナゾリン950 mgを得た。

'H-NMR (CDC1₃): δ=1.76 (6H, m), 2.68 (3H, s), 3.65 (4H, m), 7.79 (1H, d), 8.20 (1H, d)。原料合成例 8

"H-NMR (CDC13): $\delta = 0$. 27 (2H, dd), 0. 60 (2H, q), 0. 96 (3H, t), 1. 18 (1H, m), 1. 78 (2H, m), 2. 65 (3H, s), 3. 54 (2H, d), 3. 69 (2H, t), 7. 90 (1H, s), 8. 20 (1H, s).

原料合成例 9

4, 6-i0クロロー8-i3ードー2-i4 チルキナゾリン1. 0 gをジメチルホルムアミド10 m1に溶解し、ここにN-i2 ンルーN-i2 ロピルアミン1. 2 gを加え室温で14 時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈後、水で2 回洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-i4 (N-i2 i)2 ルーN-i2 ロピルアミノ)-6-i4 ロロー8-i5 ーメチルキナゾリン05 m gを得た。

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$): δ =0. 92 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 81 (2H, m), 2. 66 (3H, s), 3. 57 (2H, t, J=6. 8Hz), 4. 92 (2H, s), 7. 35 (5H, m), 7. 80 (1H, s), 8. 19 (1H, s) $_{\circ}$

原料合成例10

4,6-ジクロロ-8-ヨード-2-メチルキナゾリン1.0 gをジメチルホルムアミド30mlに溶解し、ここにモルホリン280mg、炭酸カリウム820mgを加え80℃で2時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈後、飽和食塩水で3回洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、

原料合成例11

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した後にイソプロピルエーテルー酢酸エチルで再結晶を行い、6-クロロ-8-3-152-155 $^{\odot}$ 0mgを得た。融点152-155 $^{\odot}$

4, 6-990ロロー8-3ードー2-3メチルキナゾリン1. 0 gをジメチルホルムアミド30m1に溶解し、ここにビス(2-3メトキシエチル)アミン430mg、炭酸カリウム820mgを加え80℃で3時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈後、飽和食塩水で5回洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した後にイソプロピルエーテルー酢酸エチルで再結晶を行い、4-ビス(2-3メトキシエチル)アミノー6-クロロー3-3ードー2-メチルキナゾリン1. 02 gを得た。

 1 H-NMR(CDCl₃): δ =2.65(3H,s),3.37(6H,m),3.73(4H,t,J=5.5Hz),3.88(4H,t,J=5.5Hz),8.18(1H,s),8.32(1H,s)。原料合成例12

4, 6-ジクロロー8-3ードー2-メチルキナゾリン1. 0 gをジメチルホルムアミド20mlに溶解し、ここにエチルアミン塩酸塩1. 2 g、炭酸カリウム2gを加え室温で2時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈後、水で2回洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、6-クロロー4-エチルアミノー8-3ードー2-メチルキナゾリン740mgを結晶として得た。融点157-160°C

原料合成例13

4, 6-ジクロロー8-ヨードー2-メチルキナゾリン1. 0 gをエタノール 2 0 m 1 に溶解し、ここにジエチルアミン0. 9 2 m 1 を加え加熱還流下で1 時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈後、水で2 回洗浄し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、6-クロロー4-ジエチルアミノー8-ヨードー2-メチルキナゾリン9 0 0 m g を結晶として得た。融点 5 5-6 0 $\mathbb C$ 原料合成例 1 4

2-Tミノー3-3-ドー6-メチル安息香酸25 gの無水酢酸60 m l 溶液を 1.5 時間加熱還流した。室温放冷後、析出した結晶を濾取し、イソプロピルエーテルで洗浄し、8-3-ドー2, 5-ジメチルー4 H - 3, 1-ベンゾオキサジン-4-オン16 g を 得た。

 1 H-NMR(DMSO-d。): δ =2.38(3H,s),2.63(3H,s),7.15(1H,d),8.22(1H,d)。

8-3-F-2, 5-3メチルー4H-3, 1-(1)ベンゾオキサジンー4-3 2 1 gの 1 1 %アンモニアーエタノール 5 0 0 m 1 懸濁液を室温で 3 0 分間攪拌する。濾取した結晶 1 7 gをエタノールで洗浄した後、ジメチルホルムアミドに懸濁させる。ここに炭酸カリウム 1 7 . 4 gを加え 1 0 0 1 で 1 2 0 分間攪拌する。反応系を室温まで冷却した後、水 1 . 2 1 中に注ぐ。塩酸で中和した後、結晶を濾取し、水で洗浄する。結晶を乾燥後 1 8 1 8 1 9

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): $\delta=2$. 33 (3H, s), 2. 69 (3H, s), 6. 96 (1H, d), 8. 11 (1H, d), 12. 18 (1H, br).

原料合成例16

8-3-F-2, 5-iyメチルー4 (3 H) ーキナゾリノン4 gをベンゼン1 00 m l に溶かし、ここに五塩化リン6. 1 gを加える。反応系を加熱還流下1 7時間攪拌する。反応系を室温まで冷却後、N-iyチルーN-iyチルアミン2 3 m l を加えさらに1. 5時間加熱還流下攪拌する。反応系を室温まで冷却し、酢酸エチルで希釈し、水と炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄する。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し溶媒を減圧留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-iyチルーN-iy N-iy N-iy

'H-NMR (CDC13): $\delta = 0$. 80 (3 H, t, J=7.3 Hz), 1.09 (3 H, t, 7.3 Hz), 1.17 (2 H, m), 1.48 (2 H, m), 2.62 (3 H, s), 2.66 (3 H, s), 3.20 (2 H, m), 3.80 (2 H, m), 6.89 (1 H, d, J=7.8 Hz), 8.07 (1 H, d, J=7.8 Hz)

原料合成例17

2-アミノー3-ヨード安息香酸6.7gの無水酢酸40ml溶液を1.5時間加熱還流した。反応系を室温に冷却後析出した結晶を濾取し、イソプロピルエー

テルで洗浄し、8-3-k-2-xチルー4H-3, 1-4ンソオキサジンー4-4オン 5. 3 gを得た。

'H-NMR (CDC1₃): δ=2.52 (3H, s), 7.22 (1H, t), 8.17 (1H, d), 8.29 (1H, d)。
原料合成例18

8-3-k-2-yチルー 4H-3, 1-k-2-yオキサジンー 4-k-3. 3 gの 1 1 %アンモニアーエタノール 5 0 0 m 1 懸濁液を室温で 9 0 分間攪拌する。 濾取した結晶 3. 5 gをエタノールで洗浄した後、ジメチルホルムアミドに懸濁させる。ここに炭酸カリウム 1. 7 gを加え 1 0 0 $\mathbb C$ で 1 時間攪拌する。 反応系を室温まで冷却した後に水 5 0 0 m 1 中に注ぐ。 塩酸で中和した後、結晶を濾取し、水で洗浄する。 結晶を乾燥後 8-3-k-2-yチルー 4 (3 H) -k+y リノン 3. 0 gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): $\delta=2$. 38 (3H, s), 7. 20 (1H, t), 8. 07 (1H, d), 8. 30 (1H, d), 12. 39 (1H, br)。 原料合成例19

**:

8-3-i-2-3チルー4(3 H)ーキナゾリノン1.0 gをオキシ塩化リン20 m1に溶解する。ここに五塩化リン770 mgを加え加熱還流下2時間攪拌する。オキシ塩化リンを減圧留去し、残渣を水一酢酸エチルに注ぐ。有機層を炭酸水素ナトリウムで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去する。得られた残渣をエタノール60 m1に溶かし、ここにN-ブチルーN-エチルアミン1.4 m1を加え、加熱還流下2時間攪拌する。反応系を室温まで冷却し、ここに酢酸エチルを加える。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して4-(N-ブチルーN-エチルアミノ)-8-3ード-2-メチルキナゾリン940 mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): $\delta=0$. 97 (3H, t), 1. 34-1. 38 (5H, m), 1. 75 (2H, m), 2. 66 (3H, s), 3. 62 (2H, t), 3. 70 (2H, dd), 7. 03 (1H, t), 7. 82 (1H, d), 8. 23 (1H, d).

原料合成例20

8-ヨードー2,5-ジメチルー4(3H)ーキナゾリノン4gをベンゼン100mlに溶解し、ここに五塩化リン5.7gを加える。反応系を加熱還流下13時間攪拌する。反応系を室温に冷却し、炭酸水素ナトリウム水溶液で2回洗浄する。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-クロロー8-ヨードー2.5-ジメチルキナゾリン500mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) : $\delta=2$. 87 (3H, s), 2. 97 (3H,

s), 7. 17(1H, d), 8. 32(1H, d)。 原料合成例21

 1 H-NMR (CDC1₃): δ =2.66 (6H, s), 3.19 (6H, s), 3.45 (6H, m), 4.07 (2H, m), 6.92 (1H, d), 8.09 (1H, d).

原料合成例 2 2

5-クロロー2-アミノー3-ヨード安息香酸20gの無水プロピオン酸100ml溶液を1.5時間加熱還流下攪拌した。室温放冷後、析出した結晶を濾取し、イソプロピルエーテルで洗浄し、6-クロロー2-エチルー8-ヨードー4

H-3, 1-ベンゾオキサジン-4-オン12gを得た。融点124-128℃
「H-NMR (CDC13): δ=1.37 (3H, t, J=7.3Hz),
2.75 (2H, q, J=7.3Hz), 8.12 (1H, d, J=2.5Hz),
8.22 (1H, d, J=1.9Hz)。
原料合成例23

. . .

 1 H-NMR(DMSO-d。)、 δ =1. 37(3H, t, J=7. 2Hz),3. 05(2H, q, J=7. 4Hz),8. 24(1H, d, J=2. 4Hz),8. 86(1H, d, J=2. 0Hz)。原料合成例 25

4, 6-ジクロロー2-エチルー8-ヨードキナゾリン1. 0 gをエタノール 3 0 m 1 に溶解し、ここにN-ブチルーN-エチルアミン4 3 0 m g と炭酸カリウム7 8 0 m g を加える。反応系を8 0 \mathbb{C} で2. 5 時間攪拌した後、室温まで冷却する。酢酸エチルを加え、有機層を飽和食塩水で2 回洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して4-(N-ブチルーN-エチルアミノ)-6-クロロー2-エチルー8-ヨードキナゾリン1. 2 g を油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): $\delta=0$. 97 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 31-1. 41 (8H, m), 1. 75 (2H, qd, J=7. 4, 7. 8Hz), 2. 89 (2H, q, J=7. 8Hz), 3. 58 (2H, t, J=7. 8Hz), 3. 67 (2H, q, J=7. 8Hz), 7. 79 (1H, d, J=

1. 9 H z), 8. 17 (1 H, d, J=1. 9 H z)。 原料合成例 2 6

2, 5-iジメチルー3 Hーチエノ [3, 4-d] ピリミジンー4-オン2. 5 gをトルエンに溶解し、ここにローソン試薬3. 3 gを加え1 時間加熱還流する。反応系を0 % に冷却して生じた結晶を濾取し、トルエン次いでイソプロピルエーテルで洗浄して、2, 5-iジメチルー3 Hーチエノ [3, 4-d] ピリミジンー4-チオン2. 4 gを得た。

 1 H-NMR(CDC1 $_{3}$): δ =2.42(3H,s),3.08(3H,s),7.17(1H,s),9.80(1H,br)。原料合成例27

2, 5-iジメチルー3 H-fエノ[3, 4-d] ピリミジンー4-fオン2. 4 gをテトラヒドロフラン(2 0 m 1) -1 0 %水酸化カリウム(2 0 m 1) に溶解し、ここにヨウ化メチル1. 1 m 1 e加える。室温で1 時間攪拌した後、反応系を酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄する。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後溶媒を減圧留去し、2, 5-iジメチル-4-メチルチオチエノ[3, 4-d] ピリミジン2. 2 gを得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) : δ = 2. 62 (3 H, s), 2. 66 (3 H, s), 3. 00 (3 H, s), 7. 30 (1 H, s).

原料合成例28

2, 5-iジメチルー4-iメチルチオチエノ [3, 4-d] ピリミジン2. 2 g をキシレン30 m 1 に溶解し、ここにN-iチルーN-iチルアミン15 m 1 と 触媒量の酢酸を加え23 時間加熱還流下攪拌する。反応系を室温まで冷却した後水に注ぎ、酢酸エチルで抽出する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥する。溶媒を減圧留去して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-iチルーN-iチルアミノ) -2, 5-iジメチルチエノ [3, 4-d] ピリミジン1. 5 g を得た。

'H-NMR (CDC1₃): $\delta = 0$. 88 (3H, t, J=6.8Hz), 1. 17 (3H, t, J=6.8Hz), 1. 25-1.31 (2H, m), 1. 57 (2H, m), 2. 50 (3H, s), 2. 83 (3H, s), 3. 53 (2H, t, J=3.8), 3. 58 (2H, q, J=6.8Hz), 7. 26 (1H, s)_o

原料合成例29

 $4 - (N - \vec{J} + \vec{J}) - 2$, $5 - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} = 1$

d〕ピリミジン1.5gを酢酸10m1に溶解し、ここに一塩化ヨウ素0.34mlの酢酸3ml溶液を加え室温で30分間攪拌する。反応溶液を水に注ぎ、チオ硫酸ナトリウムを加えて反応を停止した後炭酸カリウムで中和する。引き続いてクロロホルムで抽出し、有機層は飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥する。溶媒を減圧留去して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-2,5-ジメチルー7-ヨードチエノ〔3,4-d〕ピリミジン1.7gを油状物として得た。

 1 H-NMR(CDC1₃): δ =0.86(3H, t, J=7.3Hz), 1.18(3H, t, J=7.3Hz),1.22-1.30(2H, m),1.58-1.62(2H, m),2.45(3H, s).2.81(3H, s),3.61(2H, t, J=7.3Hz),3.64(2H, q, J=7.3Hz)。原料合成例30

2, 5-iiメチルー4-iメチルチオチエノ [3, 4-d] ピリミジン4. 0 g をメシチレン (40 m 1) -i に (2-i 以トキシエチル) アミン (25 m 1) に 溶解し、ここに酢酸 1 m 1 を加え 2 1 時間加熱還流下攪拌する。反応系を室温まで冷却した後水に注ぎ、酢酸エチルで抽出する。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥する。溶媒を減圧留去して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-i に 2-i 以トキシエチル) アミノー 2, 5-i ジメチルチエノ 3, 4-d ピリミジン4, 2 g を油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): $\delta=2$. 50 (3H, s), 2. 85 (3H,

s), 3. 27 (6 H, s), 3. 57 (4 H, t, J=7, 3 Hz), 3. 8 0 (4 H, t, J=7, 3 Hz), 7. 28 (1 H, s) o

原料合成例31

4ービス(2ーメトキシエチル)アミノー2,5ージメチルチエノ〔3,4ーd〕ピリミジン2.0gを酢酸12mlに溶解し、ここに一塩化ヨウ素0.41mlの酢酸4ml溶液を加え室温で45分間攪拌する。反応溶液を水に注ぎ、チオ硫酸ナトリウムを加えて反応を停止した後炭酸カリウムで中和する。引き続いてクロロホルムで抽出し、有機層は飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥する。溶媒を減圧留去して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4ービス(2ーメトキシエチル)アミノー2,5ージメチルー7ーヨードチエノ〔3,4ーd〕ピリミジン2.0gを褐色結晶として得た。

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$): δ =2. 47 (3H, s), 2. 84 (3H, s), 3. 23 (6H, s), 3. 59 (4H, t, J=5. 3Hz), 3. 8 5 (4H, t, J=5. 3Hz).

原料合成例32

2-アミノ-5-クロロー3-ヨード安息香酸17gをホルムアミド20m1 に懸濁し、130から150 ℃で2時間攪拌する。反応液を氷水200 m1 に注ぎ、結晶を濾取後、水とエタノールで洗浄して6-クロロー8-ヨードー4 (3 H) -キナゾリノン12gを得た。

'H-NMR (DMSO-d₆): δ=8.05(1H, d), 8.22(1H, s), 8.39(1H, d), 12.61(1H, br)。 原料合成例 33

6-クロロー8-ヨードー4(3H)-キナゾリノン7gをオキシ塩化リン3 0mlに懸濁し、ここに五塩化リン4.8gを加え、加熱還流下4時間攪拌する。 反応液を水に注ぎ、炭酸カリウムで中和する。酢酸エチルを加え、不溶物を濾去 した後得られた濾液を減圧濃縮する。イソプロピルエーテルを加えて析出した結 晶を濾取して、4,6-ジクロロ-8-ヨードキナゾリン1.7gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) : $\delta=8$. 32 (1H, d), 8. 75 (1H, s), 9. 20 (1H, s).

原料合成例34

4, 6-ジクロロ-8-ヨードキナゾリン1. 5 gをエタノールに溶解し、ここにN-ブチル-N-エチルアミン1. 4 gを加え加熱環流下2 時間攪拌する。反応系を室温に冷却した後に、不溶物を濾去し、濾液を減圧濃縮する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して4-(N-ブチル-N-エチルアミノ) -6-クロロ-8-ヨードキナゾリン1. 5 gを得た。

'H-NMR (CDC1₃): δ=0.99(3H, t), 1.35-1.4
4 (5H, m), 1.78(2H, m), 3.63(2H, t), 3.73(2
H, q), 7.85(1H, d), 8.25(1H, d), 8.70(1H, s)。
原料合成例 35

8-3-k-2-x+n-4(3 H)-++yリノン2. 3 gをオキシ塩化リン1. 5 m1に懸濁し、ここに五塩化リン1. 7 gを加え加熱還流下2. 5 時間撹拌する。反応系を室温まで冷却し、酢酸エチルを加え、水と炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄する。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去する。残渣をエタノールに溶解し、ここにN-シクロプロピルメチルーN-プロピルアミン2. 3 m1を加え室温で1.6 時間撹拌する。溶媒を減圧下留去し、残渣に酢酸エチルを加え、有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄する。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-シクロプロピルメチルーN-プロピルアミノ)-8-3ード-2-メチルキナゾリン1. 8 gを得た。

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$): $\delta = 0$. 25 (2H, dd), 0. 58 (2H, dd), 0. 92 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 26 (1H, m), 1. 78 (2H, m), 2. 67 (3H, s), 3. 55 (2H, d, J=6. 4H

z), 3. 70 (2H, t, J=7. 8Hz), 7. 05 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 88 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 23 (1H, d, J=7. 3Hz).

原料合成例36

4-クロロー8-ヨードー2-メチルキナゾリンとビス(2- メトキシエチル)アミンを用いて原料合成例 6 と同様の条件下反応を行い、4-ビス(2- メトキシエチル)アミノー8- ヨードー2- メチルキナゾリンを得ることができる。原料合成例 3 7

4-クロロー8-ヨードー2-メチルキナゾリンとジプロピルアミンを用いて 原料合成例 6 と同様の条件下反応を行い、4-ジプロピルアミノー8-ヨードー 2-メチルキナゾリンを得ることができる。

原料合成例38

4 - クロロー 8 - ヨードー 2 - メチルキナゾリンとジブチルアミンを用いて原料合成例 6 と同様の条件下反応を行い、4 - ジブチルアミノー 8 - ヨードー 2 - メチルキナゾリンを得ることができる。

原料合成例39

2. 5-iジメチルー4-メチルチオチエノ [3, 4-d] ピリミジン、N-シクロプロピルメチルーN-プロピルアミンを用いて原料合成例 2 8 と同様の条件下反応を行い、4-(N-シクロプロピルメチルーN-プロピルアミノ)-2、5-iジメチルチエノ [3, 4-d] ピリミジンを得ることができる。原料合成例 4 0

 $4-(N-\nu)$ クロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-2, 5-ジメチルチエノ〔3, 4-d〕ピリミジン、一塩化ヨウ素を用いて原料合成例 29 と同様の条件下反応を行い、 $4-(N-\nu)$ クロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-2, 5-ジメチル-7-ヨードーチエノ〔3, 4-d〕ピリミジンを得ることが

できる。

原料合成例 4 1

54.54 T

2ーメチルー3Hーチエノ[3,4-d]ピリミジンー4ーオン1.0gを酢酸20mlに溶解し、ここに臭素0.32mlの酢酸5ml溶液を加え、室温で1時間撹拌する。反応系を水に注ぎ、炭酸カリウムで中和後、クロロホルムで抽出する。この有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥する。溶媒を減圧下留去し、残渣にジイソプロピルエーテルを加える。析出した結晶を適取し、7ーブロモー2ーメチルー3Hーチエノ[3,4-d]ピリミジンー4ーオンの粗精製物0.83gを得た。この粗精製物をトルエン15mlに溶解し、ローソン試薬0.82gを加え加熱還流下1時間撹拌する。反応系を室温に冷却後、析出した結晶を適取して、7ーブロモー2ーメチルー3Hーチエノ[3,4-d]ピリミジンー4ーチオン0.82gを得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) : δ = 2. 52 (3 H, s), 8. 45 (1 H, s),

原料合成例 4 2

7-プロモー2-メチルー3H-チエノ[3,4-d]ピリミジンー4-チオン0.82gをテトラヒドロフラン8m1に溶解し、ここに10%水酸化カリウ

ム水溶液 8 m l とヨウ化メチル 0. 3 9 m l を加え、室温で 4 5 分間撹拌する。 反応系を酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥する。溶媒を減圧下留去し、析出した結晶を濾取して 7 ーブロモー 2 ーメチルー 4 ーメチルチオチエノ [3, 4 ー d] ピリミジンの粗精製物 0. 7 3 gを得た。この粗精製物をメシチレン 1 0 m l に溶解し、ここに N ーブチルー N ーエチルアミン 4 m l と触媒量の酢酸を加え、加熱還流下 1 7 時間撹拌する。 反応系を室温に冷却後、溶媒を減圧下留去する。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、 7 ーブロモー 4 ー (N ーブチルー N ーエチルアミノ) ー 2 ーメチルチエノ [3, 4 ー d] ピリミジン 0. 6 8 gを得た。

'H-NMR (CDC1₃): δ=1.00(3H, t), 1.37(3H, t), 1.44(2H, m), 1.77(2H, m), 2.62(3H, s), 3.77(2H, t), 3.86(2H, dd), 7.88(1H, s)。 原料合成例 43

7-3-k-2-xチルー4-xチルチオチエノ $\{3,\ 4-d\}$ ピリミジン、N-2クロプロピルメチルーN-プロピルアミンを用い、原料合成例 2 8 と同様の条件下反応を行い、4-(N-2)クロプロピルメチルーN-プロピルアミノ) -7-3-k-2-xチルチエノ $\{3,\ 4-d\}$ ピリミジンを得ることができる。原料合成例 4 4

~ -- <u>-</u>

2-アミノ-5-クロロ-3-ヨード安息香酸20gをベンゼン300mlに溶解し、ここに五塩化リン17gを加え、室温で4.5時間撹拌する。不溶物を濾別後、濾液に14%アンモニア/エタノール200mlを滴下する。沈殿を濾取し、水で洗浄して、2-アミノ-5-クロロ-3-ヨード安息香酸アミド4.6gを得た。

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta=6.67 (2H, br), 7.43 (1H, br), 7.65 (1H, s), 7.77 (1H, s), 8.02 (1H, br).$

原料合成例 4 5

2-Tミノー5-クロロー3-ヨード安息香酸アミド2gをクロロギ酸エチル20 m 1 に懸濁し、加熱還流下2時間撹拌する。沈殿物を一旦濾取し、得られた沈殿物をエタノールに懸濁させ、水酸化カリウム500 mgとともに1時間加熱還流下撹拌する。反応系を水に注ぎ、濃塩酸で中和した後、結晶を濾取し、6-クロロー2, 4-ジヒドロキシー8-ヨードキナゾリン1. 3gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d。) : $\delta = 7$. 8 4 (1 H, s), 8. 2 0 (1 H, s), 9. 7 4 (1 H, b r), 1 1. 6 4 (1 H, b r)。 原料合成例 4 6

6-クロロー2,4-ジヒドロキシー8-ヨードキナゾリン1.6gをオキシ塩化リン10mlに懸濁し、五塩化リン3.4gとともに加熱還流下3時間撹拌する。オキシ塩化リンを減圧下留去し、残渣を酢酸エチルー炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぐ。有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液で3回洗浄した後無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧下留去し、残渣をエタノールに溶解する。ここにN-ブチル-N-エチルアミンを加え、室温で30分間撹拌する。溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-2,6-ジクロロ-8-ヨードキナゾリン750mgを得た。

'H-NMR (CDCl₃): δ=1.01(3H, t, J=7.4Hz),
1.40(5H, m), 1.79(2H, m), 3.65(2H, t, J=7.8Hz), 3.75(2H, dd, J=7.3Hz, 14.1Hz), 7.83
(1H, s), 8.23(1H, s)。
原料合成例 47

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-2, 6-ジクロロ-8-ヨードキナゾリン550mgを14%アンモニア/エタノール45mlに懸濁し、130℃で10時間撹拌する。不溶物を濾別し、溶媒を減圧下留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、<math>2-アミノ-4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-8-ヨードキナゾリン240mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): $\delta=0$. 98 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 31 (3H, t, J=6.8Hz), 1. 38 (2H, m), 1. 74 (2 H, m), 3. 54 (2H, t, J = 7. 9Hz), 3. 63 (2H, dd, J = 7. 3Hz, 14. 2Hz), 4. 94 (2H, br), 7. 70 (1H, s), 8. 06 (1H, s).

** : . . . * **

原料合成例48

2-アミノー5-クロロー3-ヨード安息香酸アミド4.8gとピリジン1.6mlをトルエン50mlに懸濁し、氷冷下、塩化アセトキシアセチル2.1mlのトルエン20ml溶液を滴下する。反応系を室温に戻し、1時間後、塩化アセトキシアセチル2.1mlのトルエン20ml溶液とピリジン2mlを加えさらに2時間撹拌する。結晶を濾取し、酢酸エチル、炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄する。エタノールから再結晶して2-アセトキシアセチルアミノー5-クロロー3-ヨード安息香酸アミド2.8gを得た。

 $^{\dagger}H-NMR$ (DMSO-d。) : $\delta=2$. 0 9 (3 H, s), 4. 5 7 (2 H, s), 7. 5 0 (1 H, br), 7. 5 3 (1 H, s), 7. 6 7 (1 H, br), 8. 0 4 (1 H, s), 9. 7 6 (1 H, br)。 原料合成例 4 9

2-(アセトキシアセチルアミノ)-5-クロロ-3-ヨード安息香酸アミド 3.0gとオキシ塩化リン1.0mlをアセトニトリル70mlに懸濁し、加熱 還流下撹拌する。反応系を室温に戻し、水に注ぎ、析出した結晶を濾取して2-アセトキシメチルー6-クロロー8-ヨードー4(3H)-キナゾリノン2gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): $\delta=2$. 18 (3H, s), 5. 00 (2H, s), 8. 04 (1H, s), 8. 39 (1H, s), 12. 74 (1H, br)_o

原料合成例50

2-アセトキシメチルー6-クロロー8-ヨードー4 (3H) ーキナゾリノン2.0gとオキシ塩化リン10m1に懸濁し、五塩化リン1.3gとともに加熱還流下75分間撹拌する。反応系を室温に戻し、溶媒を減圧下留去する。残渣を酢酸エチルに溶解し、水と炭酸水素ナトリウムで洗浄する。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去する。残渣を酢酸エチルーイソプロピルアルコールから結晶化し、2-アセトキシメチルー4,6-ジクロロー8-ヨードキナゾリンの粗精製物を得る。この粗精製物をエタノールに溶解し、NーブチルーNーエチルアミン2.5m1を加え、室温で13時間撹拌する。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、2-アセトキシメチルー4-(NーブチルーNーエチルアミノ)ー6-クロロー8-ヨードキナゾリン840mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): $\delta=0$. 98 (3H, t, J=7.8Hz), 1. 35 (5H, m), 1. 75 (2H, m), 2. 27 (3H, s), 3. 5 8 (2H, t, J=7.8Hz), 3. 68 (2H, dd, J=6.9Hz), 5. 2 2 (2 H, m), 7. 8 0 (1 H, s), 8. 1 9 (1 H, s)。 原料合成例 5 1

6-2ロロー2、4-3ヒドロキシー8-3ードキナゾリン3、6gをオキシ塩化リン12mlに懸濁し、N、N-3メチルアニリン2、8mlとともに加熱還流下2時間撹拌する。オキシ塩化リンを減圧下留去し、残渣にクロロホルムを加える。有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液で3回洗浄した後無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去する。残渣に酢酸エチルを加え、析出した結晶を適取して8-3ードー2、4、6-トリクロロキナゾリンの粗精製物1. 8gを得る。この粗精製物をエタノール20mlに溶解し、ここにN-シクロプロピルメチルーN-プロピルアミンを加え、室温で30分間撹拌する。析出した結晶を適取して、4-(N-シクロプロピルメチルーN-プロピルアミノ) -2, 6-ジクロロ-8-3ードキナゾリン1、4gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): $\delta=0$. 34 (2H, d, J=4.8Hz), 0. 65 (2H, d, J=8Hz), 0. 99 (3H, t, J=7.6Hz), 1. 20 (1H, m), 1. 83 (2H, m), 3. 58 (2H, d, J=6. 4Hz), 3. 74 (2H, t, J=7.2Hz), 7. 90 (1H, s), 8. 24 (1H, s) $_{\circ}$

原料合成例52

 $4-(N-\nu)$ 0ロプロピルメチルーNープロピルアミノ) -2, $6-\nu$ 0ロロー8ーヨードキナゾリン1. 4 gをメタノール20 m l に溶解し、ナトリウムメトキシド350 m g とともに加熱環流下 4. 5時間撹拌する。反応系を室温に冷却した後、水を加えて、生じた沈殿を濾取する。得られた沈殿をさらにシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して6-0ロロー $4-(N-\nu)$ 0 m g を得た。

'H-NMR (CDC13): $\delta = 0$. 27 (2H, d, J=4.8Hz), 0.62 (2H, d, J=7.6Hz), 0.96 (3H, t, J=7.6Hz), 1.26 (1H, m), 1.80 (2H, m), 3.55 (2H, d, J=6. 4Hz), 3.71 (2H, t, J=7.6Hz), 4.08 (3H, s), 7. 87 (1H, s), 8.15 (1H, s).

原料合成例53

 1 gを加え、Dean-Stark水分除去器を取り付けて 2 時間加熱還流した。理論量の水分を除去した後、50 Cに冷却し、マロノニトリル 6. 6 g を加え、さらに 5 時間加熱還流した。冷却後、溶媒を留去し、生じた結晶をろ過し、エタノールで洗浄して 2-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 3-7 黄色結晶として得た。

~ :- <u>`</u>

 1 H-NMR(CDC1 $_{3}$) δ =1.73 (m, 4H), 1.96 (m, 2H), 1.97 (s, 6H), 2.33 (s, 3H), 2.50 (m, 2H), 3.7 1 (brs, 2H), 6.97 (s, 2H)。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta=1$. 77 (m, 4H), 1. 92 (s, 6H), 1. 95 (s, 3H), 2. 03 (m, 2H), 2. 32 (s, 3H), 2. 6

l (m, 2H), 6.43 (brs, 1H), 6.94 (s, 2H)。 原料合成例 55

 1 H-NMR(CDC $_{13}$) $\delta=1$. 8 1 (m, 4 H), 1. 8 8 (s, 6 H), 2. 0 9 (m, 2 H), 2. 3 4 (s, 3 H), 2. 4 2 (s, 3 H), 2. 9 4 (m, 2 H), 6. 9 8 (s, 2 H), 1 2. 1 4 (brs, 1 H)。 原料合成例 5 6

原料合成例55で得られた5,6,7,8-テトラハイドロー2-メチルー9-

** : . **

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta=1$. 84 (s, 6H), 1. 86 (m, 4H), 2. 25 (m, 2H), 2. 36 (s, 3H), 2. 62 (s, 3H), 2. 9 (m, 2H), 7. 01 (s, 2H).

原料合成例57

2-ヒドロキシシクロヘキサノンおよび4-プロモー2, 6-ジメチルアニリンを用いて原料合成例53と同様に反応処理することにより、2-アミノー4, 5, 6, 7-テトラハイドロー1-(4-プロモー2, 6-ジメチルフェニル) -1 H-インドール-3-カルボニトリルを得る。

原料合成例58

Sec. 15

原料合成例59

原料合成例 5 8 で得られる 2 ーアセチルアミノー 4 、 5 、 6 、 7 ーテトラハイドロー 1 ー

原料合成例60

原料合成例59で得られる5,6,7,8-テトラハイドロー2-メチルー9-

(4-7)ロモー2、6-3メチルフェニル)-9 Hーピリミド [4, 5-b] インドールー4 (3 H) ーオンを用いて原料合成例 5 6 と同様に反応処理することにより、4-7ロロー5、6、7、8-テトラハイドロー2-メチルー9-(4-7)ロモー2、6-3メチルフェニル)-9 Hーピリミド [4, 5-b] インドールを得る。

実施例1

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-8-ヨード-2-メチルキナゾリン1.7g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム670mg、2,4,6-トリメチルフェニルホウ酸3.1gをベンゼン(20m1)-エタノール(5m1)-2M炭酸ナトリウム水溶液(4m1)に溶解し、加熱環流下9日間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、<math>4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-メチル-8-(2,4,6-トリメチルフェニル)キナゾリン520mgを油状物として得た。

'H-NMR (CDC1₃): δ =1.00(3H, t), 1.37(3H, t), 1.40(2H, m), 1.79(2H, m), 1.92(6H, s), 2.36(3H, s), 2.45(3H, s), 3.62(2H, t), 3.72(2H, dd), 6.96(2H, s), 7.37(1H, d), 7.82(1H, d),

実施例2

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-8-ヨードキナゾリン 1.6g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム <math>400 mg、 2 、 4 、 6- トリメチルフェニルホウ酸 1 .8 gをベンゼン(20 m 1)- エタノール(5 m 1)- 2 M炭酸ナトリウム水溶液(4 m 1)に溶解し、加熱還流下 7 日間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で 2 回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、 4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6- クロロ-8-(2 、 4 、 6- トリメチルフェニル)キナゾリン 500 mgを油状物として得た。

本化合物をさらに塩酸塩としてイソプロピルエーテルーイソプロピルアルコールから再結晶することにより 4-(N-ブチル-N-xチルアミノ)-6-クロロ-8-(2,4,6-トリメチルフェニル)キナゾリン・1 塩酸塩・1 水和物を得た。 融点 <math>135-138 ℃

実施例3

~ :_ <u>`</u>

 $^{1}H-NMR \; (DMSO-d_{6}) \; : \; \delta=0. \; 9 \; 6 \; (3 \; H, \; t, \; J=7. \; 3 \; H \; z) \; , \\ 1. \; 1 \; 2 \; (3 \; H, \; t, \; J=7. \; 8 \; H \; z) \; , \; 1. \; 3 \; 4 \; (3 \; H, \; t, \; J=6. \; 8 \; H \; z) \; , \\ 1. \; 3 \; 9 \; (2 \; H, \; q, \; J=7. \; 3 \; H \; z) \; , \; 1. \; 7 \; 7-1. \; 8 \; 2 \; (2 \; H, \; m) \; , \; 1. \\ 8 \; 2 \; (6 \; H, \; s) \; , \; 2. \; 2 \; 9 \; (3 \; H, \; s) \; , \; 2. \; 5 \; 8 \; (2 \; H, \; q, \; J=7. \; 8 \; H \; z) \; , \; 3. \; 6 \; 6 \; (2 \; H, \; t, \; J=7. \; 4 \; H \; z) \; , \; 3. \; 7 \; 5 \; (2 \; H, \; q, \; J=6. \; 8 \; H \; z) \; , \; 6. \; 9 \; 3 \; (2 \; H, \; s) \; , \; 7. \; 4 \; 9 \; (1 \; H, \; d, \; J=2. \; 4 \; H \; z) \; , \; 7. \; 8 \; 7 \; (1 \; H, \; d, \; J=2. \; 4 \; H \; z) \; , \; 8 \; 7 \; (1 \; H, \; d, \; J=2. \; 4 \; H \; z) \; , \; 6 \; 6 \; (2 \; H, \; d, \; J=2. \; 4 \; H \; z) \; , \; 7 \; , \; 8 \; 7 \; (1 \; H, \; d, \; J=2. \; 4 \; H \; z) \; , \; 7 \; , \; 8 \; 7 \; (1 \; H, \; d, \; J=2. \; 4 \; H \; z) \; , \; 7 \; , \; 8 \; 7 \; (1 \; H, \; d, \; J=2. \; 4 \; H \; z) \; , \; 7 \; , \; 8 \; 7 \; (1 \; H, \; d, \; J=2. \; 4 \; H \; z) \; , \; 7 \; , \; 8 \; 7 \; (1 \; H, \; d, \; J=2. \; 4 \; H \; z) \; , \; 7 \; , \; 8 \; 7 \; (1 \; H, \; d, \; J=2. \; 4 \; H \; z) \; , \; 7 \; , \; 8 \; 7 \; , \; 1 \; 4 \; H \; z) \; , \; 1 \; , \; 1 \; , \; 1 \; , \; 1 \; , \; 1 \; , \;$

実施例4

 1 H-NMR(CDC1₃): δ =0.74(3H, t),1.11-1.1 5(5H, m),1.50(2H, m),1.90(3H, s),1.93(3 H, s),2.36(3H, s),2.46(3H, s),2.72(3H, s), 3.25(2H, m),3.76(1H, m),3.87(1H, m),6.9 7(2H, s),7.16(1H, d),7.28(1H, d)。 実施例 5

8-3-k-4-k-2 (2-k+2-k-2) アミノー 2 (5-2k+2-k-2) ソリン 6 00 mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム 1 50 mg、2 (4 , 6-k-2) (4 , 6) (4) (

実施例6

4-(N-7+N-N-x+Nr+1)-8-3-r+2-x+N++yyy920 mg、アトラキストリフェニルホスフィンパラジウム290 mg、2,4,6-トリメチルフェニルホウ酸530 mgをトルエン(6 m1)-x9ノール(6 m1)-2 M炭酸ナトリウム水溶液(6 m1)に溶解し、加熱還流下41時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-7+N-N-x+Nr+1)-2-x+N-8-(2,4,6-r+1)+ナゾリン210 mgを得た。本化合物はさらにイソプロピルアルコールからの再結晶により精製した。融点70-72で実施例7

54.54 T

6-クロロー8-ヨードー2ーメチルー4ーピペリジノキナゾリン910mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム270mg、2,4,6ートリメチルフェニルホウ酸500mgをトルエン(6ml)ーエタノール(6ml)ー2M炭酸ナトリウム水溶液(6ml)に溶解し、加熱還流下30時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、6-クロロー2ーメチルー4ーピペリジノー8-(2,4,6-トリメチルフェニル)キナゾリン170mgを得た。本化合物はさらにイソプロピルエー

テルによる再結晶により精製した。融点138-142℃ 実施例8

** :- `*

4-(N-7)チルーN-xチルアミノ)-6-0ロロー8-3ードー2-xチルキナゾリン1. 2g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム350mg、フェニルホウ酸 480mgをトルエン(7m1)-x9ノール(7m1)-2M炭酸ナトリウム水溶液(7m1)に溶解し、加熱環流下4.5時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-7)チルーN-xチルアミノ)-6-0ロロー2-xチルー8-7フェニルキナゾリン620mgを得た。本化合物はさらにイソプロピルエーテルによる再結晶により精製した。融点74-75℃実施例 9

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-8-ヨード-2-メチルキナゾリン800mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム230mg、2-メチルフェニルホウ酸360mgをトルエン(4.7ml)-エタノール(4.7ml)-2M炭酸ナトリウム水溶液(4.7ml)に溶解し、加熱環流下5時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、<math>4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-メチル-8-(2-メチルフェニル)キナゾリン570mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): $\delta=1$. 00 (3H, t), 1. 35 (3H, t), 1. 44 (2H, m), 1. 78 (2H, m), 2. 21 (3H, s), 2. 48 (3H, s), 3. 63 (2H, t), 3. 72 (2H, dd), 7. 29 (4H, m), 7. 48 (1H, s), 7. 83 (1H, s).

実施例10

ルキナゾリン800mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム350mg、2,4-ジメチルフェニルホウ酸490mgをトルエン(4.7ml)-エタノール(4.7ml)-2M炭酸ナトリウム水溶液(4.7ml)に溶解し、加熱還流下3.5時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-メチル-8-(2,4-ジメチルフェニル)キナゾリン500

. . .

'H-NMR (CDC1₃): δ =1.00 (3H, t), 1.39 (3H, t), 1.43 (2H, m), 1.78 (2H, m), 2.05 (3H, s), 2.39 (3H, s), 2.49 (3H, s), 3.62 (2H, t), 3.71 (2H, dd), 7.09 (3H, m), 7.47 (1H, d), 7.83 (1H, d).

本化合物をさらにシュウ酸塩として酢酸エチルから再結晶することにより、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-メチル-8-(2,4-ジメチルフェニル)キナゾリン・<math>3/2シュウ酸塩・1/2水和物を得た。融点 148-151 $^{\circ}$

実施例11

mgを得た。

 $4 - (N - \vec{J} + \vec{J}) -$

ルキナゾリン800mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム230mg、4ークロロー2ーメチルフェニルホウ酸440mgをトルエン(4.7ml)ーエタノール(4.7ml)ー2M炭酸ナトリウム水溶液(4.7ml)に溶解し、加熱還流下3時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4ー(N-ブチルーN-エチルアミノ)ー6ークロロー2ーメチルー8ー(4-クロロー2ーメチルフェニル)キナゾリン630mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): $\delta=0$. 98 (3H, t), 1. 34 (3H, t), 1. 42 (2H, m), 1. 77 (2H, m), 2. 04 (3H, s), 2. 45 (3H, s), 3. 60 (2H, t), 3. 69 (2H, dd), 7. 14 (1H, d), 7. 23 (2H, m), 7. 42 (1H, s), 7. 82 (1H, s),

実施例12

. . .

ルキナゾリン800mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム230mg、2,6ージメチルフェニルホウ酸390mgをトルエン(4.7ml)ーエタノール(4.7ml)ー2M炭酸ナトリウム水溶液(4.7ml)に溶解し、加熱還流下2日間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4ー(NーブチルーNーエチルアミノ)ー6ークロロー2ーメチルー8ー(2,6ージメチルフェニル)キナゾリン140mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): $\delta=1$. 01 (3H, t, J=7.3Hz), 1.38 (3H, t, J=6.8Hz), 1.44 (2H, m), 1.87 (2H, m), 2.05 (6H, s), 2.44 (3H, s), 3.63 (2H, t, J=7.8Hz), 3.71 (2H, m), 7.13 (2H, d), 7.22 (1H, m), 7.38 (1H, d), 7.84 (1H, d)

本化合物をさらにシュウ酸塩として酢酸エチルから再結晶することにより、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-メチル-8-(2, 6-ジメチルフェニル)キナゾリン・<math>3/2シュウ酸塩を得た。融点156-158 $^{\circ}$

実施例 1 3

4-(N-ベンジル-N-プロピルアミノ) -6-クロロ-8-ヨード-2-

· . .

メチルキナゾリン800mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム208mg、2,4,6ートリメチルフェニルホウ酸380mgをトルエン(4.2ml)ーエタノール(4.2ml)ー2M炭酸ナトリウム水溶液(4.2ml)に溶解し、加熱還流下36時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4ー(NーベンジルーNープロピルアミノ)ー6ークロロー2ーメチルー8ー(2,4,6ートリメチルフェニル)キナゾリン180mgを得た。本化合物はさらにヘキサンより再結晶して精製した。融点129-130℃

実施例14

4ービス(2ーメトキシエチル)アミノー6ークロロー8ーヨードー2ーメチルキナゾリン1.0g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム270mg、2,4,6ートリメチルフェニルホウ酸540mgをトルエン(6ml)ーエタノール(6ml)ー2M炭酸ナトリウム水溶液(6ml)に溶解し、加熱還流下38時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し飽和食塩水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4ービス(2ーメトキシエチル)アミノー6ークロロー2ーメチルー8ー(2,4,6ートリメチルフェニル)キナゾリン260mgを得た。

 1 H-NMR (CDC1₃): δ =1.89 (6H, s), 2.34 (3H, s), 2.43 (3H, s), 3.40 (6H, s), 3.76 (4H, t, J=5.4Hz), 3.91 (4H, t, J=5.4Hz), 6.94 (2H, s), 7.37 (1H, s), 8.24 (1H, d, J=2.4Hz).

~ :.. °₹

本化合物をさらにシュウ酸塩として酢酸エチルから再結晶することにより、6-クロロー4-ビス(2-メトキシエチル)アミノー6-クロロー2-メチルー8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル)キナゾリン・3/2シュウ酸塩を得た。融点119-121 $^{\circ}$

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ =1.81 (6H, s), 2.07 (3H, s), 2.29 (3H, s), 2.34 (3H, s), 3.50 (2H, br. s), 3.71 (4H, t), 3.90 (4H, t), 6.92 (2H, s), 7.47 (1H, s), 8.40 (1H, s)。 実施例15

6-クロロー8-ヨードー2-メチルー4-モルホリノキナゾリン600mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム180mg、2,4,6-トリメチルフェニルホウ酸350mgをトルエン(4m1)-エタノール(4m1)-2M炭酸ナトリウム水溶液(4m1)に溶解し、加熱還流下42時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し飽和食塩水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリ

· ...

ウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、6-クロロー2-メチルー4-モルホリノー8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル)キナゾリン1 3 0 m g を得た。融点2 0 3- 2 0 5 $<math>^{\circ}$

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ =1.89 (6H, s), 2.34 (3H, s), 2.50 (3H, s), 3.70 (4H, t, J=4.2Hz), 3.91 (4H, t, J=4.1Hz), 6.95 (2H, s), 7.41 (1H, d, J=2.4Hz), 7.79 (1H, d, J=2.5Hz)。 実施例 16

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): $\delta=0$. 29 (2H, m), 0. 61 (2H, m), 0. 99 (3H, t), 1. 26 (1H, m), 1. 84 (2H, m), 1. 92 (6H, s), 2. 36 (3H, s), 2. 46 (3H, s), 3. 5

5 (2 H, d), 3. 70 (2 H, t), 6. 96 (2 H, s), 7. 38 (1 H, s), 7. 99 (1 H, s).

** in 12*

本化合物をさらにシュウ酸塩として酢酸エチルから再結晶することにより、6- クロロー4-(N-)クロプロピルメチルーN-プロピルアミノ) -2-メチルー8-(2,4,6-)トリメチルフェニル) キナゾリン・3/2 シュウ酸塩を得た。 融点 171-172 ℃

実施例17

実施例18

実施例19

4-(N-プチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-8-ヨードー2-メチルキナゾリン800mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム230mg、2-クロロフェニルホウ酸400mgを用いトルエン(4.7ml)-エ

実施例20

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-8-ヨード-2-メチルキナゾリン800mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム230mg、4-メトキシフェニルホウ酸390mgをトルエン(4.7ml)-エタノール(4.7ml)-2M炭酸ナトリウム水溶液(4.7ml)に溶解し、加熱環流下4時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、<math>4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-メチル-8-(4-メトキシフェニル)キナゾリン714mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1 $_{3}$): $\delta=0$. 99 (3H, t), 1. 35 (3H, t), 1. 42 (2H, m), 1. 77 (2H, m), 2. 56 (3H, s), 3. 61 (2H, t), 3. 68 (2H, dd), 3. 88 (3H, s), 7.

00(2H, d), 7.62(1H, s), 7.68(2H, d), 7.77(1H, s).

本化合物をさらにシュウ酸塩として酢酸エチルから再結晶することにより、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ) -6-クロロ-2-メチル-8-(4-メトキシフェニル) キナゾリン・3/2シュウ酸塩を得た。融点 139-140 $\mathbb C$ 実施例 21

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-メチル-8-ヨードキナゾリン770mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム440mg、2、4-ジメトキシフェニルホウ酸520mgをトルエン(5ml)-エタノール(5ml)-2M炭酸ナトリウム水溶液(5ml)に溶解し、加熱還流下14時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-8-(2、4-ジメトキシフェニル)-2-メチルキナゾリン730mgを得た。

'H-NMR (DMSO-d₆): δ =0.94 (3H, t, J=7.3Hz), 1.28 (3H, t, J=6.9Hz), 1.30-1.41 (2H, m), 1. 76 (2H, tt, J=7.5, 7.8Hz), 2.34 (3H, s), 3.5 9 (2H, t, J=7.8Hz), 3.65 (3H, s), 3.68 (2H, q, J=6.8Hz), 3.81 (3H, s), 6.59 (1H, dd, J=6.3, 1. 9 Hz), 6. 6 6 (1 H, d, J = 2. 0 Hz), 7. 1 3 (1 H, d, J = 8. 3 Hz), 7. 5 4 (1 H, d, J = 2. 0 Hz), 7. 7 9 (1 H, d, J = 2. 0 Hz) \circ

** J. . . *

実施例22

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$): δ =1. 00 (3H, t), 1. 35 (11H, m), 1. 78 (2H, m), 2. 56 (3H, s), 2. 99 (1H, m), 3. 61 (2H, t), 3. 70 (2H, dd), 7. 32 (2H, d), 7. 64 (1H, s), 7. 65 (2H, d), 7. 78 (1H, s).

本化合物をさらにシュウ酸塩として酢酸エチルから再結晶することにより、4-(N-プチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-メチル-8-(4-イソプロピルフェニル)キナゾリン・<math>3/2シュウ酸塩を得た。融点118-120 $\mathbb C$

(分解)

実施例23

ت بد س^م

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-8-ヨード-2-メチルキナゾリン800mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム230mg、4-クロロフェニルホウ酸402mgをトルエン(4.7ml)-エタノール(4.7ml)-2M炭酸ナトリウム水溶液(4.7ml)に溶解し、加熱環流下8時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロー8-(4-クロロフェニル)-2-メチルキナゾリン714mgを得た。「H-NMR(CDCls):δ=1.00(3H, t, J=7.3Hz), 1.36(3H, t, J=6.8Hz), 1.41(2H, q, J=7.3Hz), 1.77(2H, m), 2.54(3H, s), 3.61(2H, t, J=7.

1. 77 (2H, m), 2. 54 (3H, s), 3. 61 (2H, t, J=7. 9Hz), 3. 70 (2H, dd, J=7. 3Hz, J=14. 1Hz), 7. 42 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 61 (1H, d, J=2. 5Hz), 7. 65 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 81 (1H, d, J=2. 5Hz)。本化合物をさらにシュウ酸塩として酢酸エチルから再結晶することにより、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-メチル-8-(4-クロロフェニル)キナゾリン・3/2シュウ酸塩を得た。融点117-119℃(分解)

実施例24

4-(N-7)チル-N-xチルアミノ)-2, 5-3メチル-7-3ードーチエノ〔3, 4-d〕ピリミジン1. 7g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム500mg、2, 4, 6-トリメチルフェニルホウ酸930mgをトルエン(10m1)-x9ノール(10m1) -2 M炭酸ナトリウム水溶液(10m1)に溶解し、加熱環流下21時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-7)チルースチルアミノ)-2, 5-3メチル-7-(2, 4, 6-トリメチルフェニル)ーチエノ〔3, 4-d〕ピリミジン440mgを得た。本化合物は(N-1)年から再結晶することによりさらに精製した。融点105-107 実施例25

 $4- \forall Z$ ($2- \forall k+2)$ エチル)アミノー2 、 $5- \forall \forall f$ チャー $7- \exists - k f$ エノ (3 、4- d) ピリミジン2 . 0 g、f トラキストリフェニルホスフィンパラジウム5 00 mg、f 2 、f 4 、f 6 ートリメチルフェニルホウ酸f 9 0 mgをトルエン (f 10 m 1) f 2 M炭酸ナトリウム水溶液(f 10 m 1) に溶解し、加熱環流下f 3 2 時間攪拌する。反応系を酢酸エチルで希釈し水で2 回洗浄後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥する。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、f 4 ー f 2 ー f 3 、f 4 ー f 3 に f 3 ー f 3 に f 4 ー f 3 に f 4 ー f 3 に f 4 ー f 3 に f 4 ー f 3 に f 4 ー f 6 ー f 3 に f 4 ー f 6 ー f 3 に f 4 ー f 6 ー f 9 に f 3 に f 4 ー f 6 ー f 9 に f 4 ー f 6 ー f 9 に f 3 に f 4 ー f 6 ー f 9 に f 4 ー f 6 ー f 9 に f 4 ー f 6 ー f 9 に f 4 ー f 6 ー f 9 に f 4 ー f 6 ー f 9 に f 9 に f 4 ー f 9 に f 9

 コールから再結晶することによりさらに精製した。融点75−77℃。

 $^{1}H-NMR$ (CDC13) $\delta=0$. 27 (1H, dd, J=4. 9Hz, 1 0. 8Hz), 0. 60 (1H, dd, J=5. 4Hz, 13. 2Hz), 0. 98 (3H, t, J=7. 8Hz), 1. 26 (1H, m), 1. 84 (2H, m), 1. 92 (6H, s), 2. 37 (3H, s), 2. 48 (3H, s), 3. 58 (2H, d, J=6. 8Hz), 3. 72 (2H, t, J=7. 4Hz), 6. 98 (2H, s), 7. 34-7. 42 (2H, m), 7. 92 (1H, d, J=8. 3Hz).

74 July 17

実施例 2 7

 $4-(N-\nu)$ クロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-8-ヨード-2-メチルキナゾリン、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、ジエチル(2,4,6-トリメチルピリミジン-5-イル)ボランを用いて実施例3と同様の条件下反応を行い、 $4-(N-\nu)$ クロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-2-メチル-8-(2,4,6-トリメチルピリミジン-5-イル)キナゾリンを得ることができる。

実施例 2 8

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-8-ヨード-2-メチルキナゾリン、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、ジエチル(2, 4, 6ートリメチルピリミジン-5-イル)ボラン用いて実施例 <math>3 と同様の条件下反応を行い、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-2-メチル-8-(2, 4, 6-トリメチルピリミジン-5-イル)キナゾリンを得ることができる。

実施例 2 9

実施例 3 0

٠٠.. ⁻

 $4-(N-\nu)$ クロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-8-ヨード-2-メチルキナゾリン、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、ジエチル(2、4、6-トリメチルピリジン-3-イル)ボランを用いて実施例 3 と同様の条件下反応を行い、 $4-(N-\nu)$ クロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-2-メチル-8-(2,4,6-トリメチルピリジン-3-イル)キナゾリンを得ることができる。

実施例31

2-アミノ-4-(N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-8- ヨードキナゾリン、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、2, 4, 6- トリメチルフェニルホウ酸を用いて実施例 3 と同様の条件下反応を行い、2- アミノー4-(N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-8-(2, 4,6-トリメチルフェニル)キナゾリンを得ることができる。

実施例32

 $4- \forall Z = (2- \forall k+1) = (2- \forall$

実施例33

4 - ジプロピルアミノー8 - ヨードー2 - メチルキナゾリン、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、2, 4, 6 - トリメチルフェニルホウ酸を用いて実施例3と同様の条件下反応を行い、4 - ジプロピルアミノー2 - メチルー8 - (2, 4, 6 - トリメチルフェニル) キナゾリンを得ることができる。

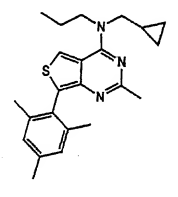
実施例34

4-ジブチルアミノー8-ヨードー2-メチルキナゾリン、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、2, 4, 6-トリメチルフェニルホウ酸を用いて実施例3と同様の条件下反応を行い、4-ジブチルアミノー2-メチルー8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル)キナゾリンを得ることができる。実施例35

実施例36

7-プロモー4-(N-プチルーN-エチルアミノ)-2-メチルチエノ〔3,4-d〕ピリミジン680 mg、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム 240 mg、2, 4, 6-トリメチルフェニルホウ酸440 mgをトルエン(5 m1)-エタノール(5 m1)-2 M炭酸ナトリウム水溶液(5 m1)に溶解し、加熱還流下20 時間撹拌する。反応系を室温まで冷却し、酢酸エチルを加え、有機層を飽和食塩水で洗浄する。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、4-(N-ブチルーN-エチルアミノ)-2-メチルー7-(2, 4, 6-トリメチルフェニル)チエノ〔3, 4-d〕ピリミジン450 mgを得た。本化合物をさらにフマル酸塩として、酢酸エチルから再結晶することにより、4-(N-ブチルーN-エチルアミノ)-2-メチルー7-(2, 4, 6-トリメチルフェニル)チエノ〔3, 4-d〕ピリミジン・3/2フマル酸塩を得た。融点184-186 $\mathbb C$ (分解)。

実施例 3 7



 $4-(N-\nu)$ クロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-7-ョード-2-メチルチエノ〔3, 4-d〕ピリミジン、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、2, 4, 6-トリメチルフェニルホウ酸を用い、実施例 3 と同様の条件下反応を行い、 $4-(N-\nu)$ クロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-2-メチル-7-(2, 4, 6-トリメチルフェニル)-チエノ〔3, 4-d〕ピリミジンを得ることができる。

実施例38

4-(N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-8-ヨード-2-メチルキナゾリン800mg,テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム243mg,ジエチルー(3-ピリジル)ボラン401mgをトルエン(6m1)-エタノール(6m1)-2M炭酸ナトリウム水溶液(6m1)に溶解し、加熱還流下5.5時間撹拌する。反応系を室温に戻し、酢酸エチルを加え、有機層を水で洗浄する。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-2-メチル-8-(ピリジン-3-イル)キナゾリンを得た。さらに本化合物を塩酸塩とし、酢酸エチル-エタノールから再結晶することにより、4-(N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノ)-2-メチル-8-(ピリジン-3-イル)キナゾリン・塩酸塩を得た。融点178-180℃。

実施例39

 1 H-NMR(CDC1₃) δ =1.00(3H, t, J=7.2Hz), 1.35(3H, t, J=7.2Hz), 1.41(2H, m), 1.78(6H, s), 2.36(3H, s), 3.56(2H, t, J=7.6Hz), 3.65(2H, dd, J=6.8Hz), 4.75(2H, br), 6.95(2H, s), 7.23(1H, s), 7.70(1H, s)。

2-アセトキシメチルー4-(N-ブチルーN-エチルアミノ)-6-クロロー8-ヨードキナゾリン840mg,テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム208mg,2,4,6-トリメチルフェニルホウ酸377mgをトルエン(5ml)-エタノール(5ml)-2M炭酸ナトリウム水溶液(5ml)に溶解し、加熱還流下4時間撹拌する。さらにテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム100mg,2,4,6-トリメチルフェニルホウ酸180mg、2M炭酸ナトリウム水溶液3mlを加え12.5時間加熱還流下撹拌する。反応系を室温に戻し、酢酸エチルを加え、有機層を水で洗浄する。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製して、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-ヒドロキシメチル-8-(2,4,6-トリメチルフェニル)キナゾリンの粗精製物580mgを得た。

'H-NMR (CDC1,): $\delta = 1$. 00 (3 H, t), 1. 38 (5 H, m), 1. 81 (2 H, m), 1. 87 (2 H, m), 2. 32 (2 H, s), 3. 64 (2 H, t), 3. 74 (2 H, dd), 6. 91 (2 H, s), 7. 44 (1 H, s), 7. 85 (1 H, s),

本化合物をさらにシュウ酸塩として酢酸エチルーエタノールより再結晶を行い、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-6-クロロ-2-ヒドロキシメチルー8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン・2シュウ酸塩を得た。融点 <math>149-151 \mathbb{C} 。

 $^{\dagger}H-NMR$ (DMSO-d₆) $\delta=0$. 95 (3H, t, J=7. 3Hz),

ح بدي∞

2 Hz), 3. 75 (2 H, dd, J=6. 8 Hz, 13. 6 Hz), 4. 29

1. 35(5H, m), 1. 82(8H, m), 3. 68(2H, t, J=7)

(2H, s), 6. 93 (2H, s), 7. 54 (1H, s), 7. 91 (1H, s).

実施例41

6 - クロロー4 - (NーシクロプロピルメチルーNープロピルアミノ) - 2 ーメトキシー8 - ヨードキナゾリン4 4 0 mg, テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム1 1 5 mg, 2, 4, 6 - トリメチルフェニルホウ酸 2 1 3 mgをトルエン (3 m1) - エタノール (3 m1) - 2 M炭酸ナトリウム水溶液 (3 m1) に溶解し、加熱還流下 6.5時間撹拌する。さらにテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム1 1 5 mg, 2, 4, 6 - トリメチルフェニルホウ酸 2 1 3 mg、 2 M炭酸ナトリウム水溶液 3 m1を加え1 1.5時間加熱還流下撹拌する。反応系を室温に戻し、酢酸エチルを加え、有機層を水で洗浄する。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去する。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製後、イソプロピルアルコールより再結晶を行い 6 ークロロー4 - (NーシクロプロピルメチルーNープロピルアミノ) - 2 - メトキシー8 - (2, 4, 6 - トリメチルフェニル) キナゾリンを得た。融点 9 3 - 9 6 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta=0$. 28 (2H, dd, J=4.9Hz, 1

~ ;.. [™]

0. 2 H z), 0. 6 3 (2 H, dd, J = 5. 8 H z, 1 3. 2 H z), 1. 0 0 (3 H, t, J = 7. 3 H z), 1. 2 6 (1 H, m), 1. 8 5 (2 H, m), 1. 9 3 (6 H, s), 2. 3 4 (3 H, s) 3. 5 8 (2 H, d, J = 6. 3 H z), 3. 7 4 (5 H, m), 6. 9 3 (2 H, s), 7. 3 7 (1 H, s), 7. 8 8 (1 H, s).

実施例42

ジメチルスルホキシド15mlに4-クロロー5,6,7,8-テトラハイドロー2ーメチルー9ー(2,4,6-トリメチルフェニル)ー9Hーピリミド〔4,5-b〕インドール2gを溶解し、Nーエチルブチルアミン6gを加え、100℃にて3時間攪拌した。反応混合物を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮して油状物を得た。それをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4ー(NーブチルーNーエチルアミノ)ー5,6,7,8-テトラハイドロー2ーメチルー9ー(2,4,6-トリメチルフェニル)ー9Hーピリミド〔4,5-b〕インドール2.18gを淡黄色結晶として得た。融点90-92℃

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta=0$. 94 (t, 3H, J=7.4Hz), 1. 23 (t, 3H, J=7.4Hz), 1.35 (m, 2H), 1.63 (m, 2H), 1.82 (m, 4H), 1.85 (s, 6H), 2.21 (m, 2H), 2.34 (s, 3H), 2.44 (s, 3H), 2.84 (m, 2H), 3.5 8 (t, 2H, J=7.4Hz), 3.65 (q, 2H, J=7.4Hz), 6. 97 (s, 2H).

実施例43

実施例 42 で得られた 4-(N-ブチル-N-エチルアミノ) -5, 6, 7, 8-Fトラハイドロ-2-メチル-9-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) -9 H-ピリミド [4, 5-b] インドール 0. 65 gを硝酸 - エタノール (1:30) 15 m 1 に溶解し、10 時間加熱還流した。冷却後、希塩酸で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮して油状物を得た。それをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-2-メチル-9-(2,4,6-トリメチルフェニル)-9 H-ピリミド [4,5-b] インドール 113 mgを黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta=0$. 94 (t, 3H, J=7.4Hz), 1. 32 (t, 3H, J=7.4Hz), 1. 39 (m, 2H), 1. 73 (m, 2H), 1. 84 (s, 6H), 2. 39 (s, 3H), 2. 55 (s, 3H), 3. 77 (t, 2H, J=7.4Hz), 3. 85 (q, 2H, J=7.4Hz), 6. 90 (m, 1H), 7. 05 (s, 2H), 7. 29 (m, 2H), 7. 84 (m, 1H) $_{\circ}$

実施例44

ジメチルスルホキシド20m1に4-クロロー5,6,7,8-テトラハイドロー2-メチルー9ー(2,4,6-トリメチルフェニル)ー9Hーピリミド〔4,5-b〕インドール2gを溶解し、ビス(2-メトキシエチル)アミン8gを加え、100 Cにて5時間攪拌した。反応混合物を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮して油状物を得た。それをシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4ービス(2-メトキシエチル)アミノー5,6,7,8-テトラハイドロー2ーメチルー9ー(2,4,6-トリメチルフェニル)ー9Hーピリミド〔4,5-b〕インドール1.67gを淡黄色結晶として得た。融点100-101 C。

実施例 4 4 で得られた 4 - ビス(2 - y + + ν x + ν x + ν x + ν +

 1 H-NMR(CDC1₃) δ =1.83(s,6H),2.37(s,3H),2.54(s,3H),3.37(s,6H),3.74(t,4H,J=6.4Hz),4.08(t,4H,J=6.4Hz),6.90(m,1H),7.08(s,2H),7.29(m,2H),7.94(m,1H)。 実施例46

ジメチルスルホキシド20mlに4-クロロー5,6,7,8-テトラハイドロー2-メチルー9ー(2,4,6-トリメチルフェニル)ー9Hーピリミド $\{4,5-b\}$ インドール2gを溶解し、NーシクロプロピルメチルーNープロピルアミン・塩酸塩1.8gおよびトリエチルアミン2mlを加え、 $\{100\%$ にて8時間攪拌した。反応混合物を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮して油状物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta=0$. 20 (m, 2H), 0. 53 (m, 2H), 0. 93 (t, 3H, J=7. 4Hz), 1. 10 (m, 1H), 1. 69 (m, 2H), 1. 80 (m, 4H), 1. 86 (s, 6H), 2. 20 (m, 2H), 2. 33 (s, 3H), 2. 44 (s, 3H), 2. 86 (m, 2H), 3. 49 (d, 2H, J=6. 3Hz), 3. 68 (t, 2H, J=7. 4Hz), 6. 96 (s, 2H)

実施例 4 7

 $^{1}H-NMR$ (CDC13) $\delta=0$. 20 (m, 2H), 0. 55 (m, 2H), 0. 93 (t, 3H, J=7. 4Hz), 1. 12 (m, 1H), 1. 69 (m, 2H), 1. 84 (s, 6H), 2. 38 (s, 3H), 2. 55 (s, 3H), 3. 68 (d, 2H, J=6. 3Hz), 3. 86 (t, 2H, J=7. 4Hz), 6. 89 (m, 1H), 7. 05 (s, 2H), 7. 29 (m, 2H), 7. 9

September 1

実施例 4 8

0 (m, 1 H) o

4-クロロー 5 , 6 , 7 , 8- テトラハイドロー 2- メチルー 9- (4- プロモー 2 , 6- ジメチルフェニル) - 9 H- ピリミド $\{4$, 5- b $\}$ インドールを用いて実施例 4 2 と同様に反応処理することにより、4- (N- ブチルーN- エチルアミノ) -5 , 6 , 7 , 8- テトラハイドロー 2- メチルー 9- (4- プロモー 2 , 6- ジメチルフェニル) - 9 H- ピリミド $\{4$, 5- b $\}$ インドールを得る。

実施例 4 9

1 1 8

実施例 48 で得られる 4-(N-ブチル-N-エチルアミノ) - 5, 6, 7, <math>8-テトラハイドロー 2-メチルー 9-(4-プロモー 2, 6-ジメチルフェニル) -9 Hーピリミド [4, 5-b] インドールを用いて実施例 43 と同様に反応処理することにより、4-(N-ブチル-N-エチルアミノ) -2-メチルー 9-(4- プロモー 2, 6-ジメチルフェニル) -9 Hーピリミド [4, 5-b] インドールを得る。

実施例 5 0

4-クロロー 5 、 6 、 7 、 8-テトラハイドロー 2-メチルー 9- (4-プロモー 2 、 6-ジメチルフェニル) -9 H-ピリミド [4 、 5-b] インドールを用いて実施例 4 4 と同様に反応処理することにより、 4-ビス(2-メトキシエチル)アミノー 5 、 6 、 7 、 8-テトラハイドロー 2-メチルー 9- (4-プロモー 2 、 6-ジメチルフェニル) -9 H-ピリミド [4 、 5-b] インドールを得る。

実施例51

実施例 5 0 で得られる 4 - ビス(2 - λ h + ν x + ν x + ν x + ν x + ν + ν

実施例52

4-クロロー 5 、 6 、 7 、 8-テトラハイドロー 2-メチルー 9-(4-プロモー 2 、 6-ジメチルフェニル) -9 H-ピリミド [4 、 5-b] インドールを用いて実施例 4 6 と同様に反応処理することにより、 4-(N-シクロプロピルメチルーN-プロピルアミノ) -5 、 6 、 7 、 8-テトラハイドロー 2-メチルー 9-(4-プロモー 2 、 6-ジメチルフェニル) -9 H-ピリミド [4 、 5-b] インドールを得る。

実施例53

1 2 0

実施例 5 2 で得られる 4 - (N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノ) <math>- 5, 6, 7, 8 - + 5 - + 1 - 1

製剤処方例1

本発明化合物 50 m g を乳糖 98 m g とトウモロコシデンプン 45 m g、ヒドロキシプロピルセルロース 3 m g と練合機中で十分に練合する。練合物を 200 メッシュの篩に通し、 50 $\mathbb C$ で乾燥し、 さらに 24 メッシュの篩に通す。 タルク 3 m g およびステアリン酸マグネシウム 1 m g と混合し、直径 9 m m の 件を用いて重量 200 m g の錠剤を得る。 この錠剤は必要に応じ、糖衣またはフィルムコート処理することができる。

実験例1: CRF受容体に対する置換能

 $\begin{bmatrix} 1^{25} I \end{bmatrix}$ (Tyr°) r/h CRF (アマシャム株式会社) 結合力試験をCRF 受容体高発現細胞を用い、シンチレーション・プロキシミティ・アッセイ (SPA) 法により行った。ヒトCRF 1 受容体高発現細胞より調製したミクロソーム分画をアッセイバッファー($50\,\mathrm{mMTr\,i\,s-HC\,l}$ 、2 mMEGTA、10 mM塩化マグネシウム、0.1%ウシ血清アルブミン、pH7.4)に懸濁して実験に用いた。次にミクロソーム懸濁液に濃度既知の試験化合物とヨウド化チロシンr/h CRF (最終濃度0.25 nM) およびWheatgerm Agglutinin SPAビーズ (アマシャム株式会社)を加え、室温で90分間インキュベートした。その後、室温に60分間静置し、プレートカウンター(1450 Micro Beta PLUS:ファルマシアバイオテク株式会社)にて放射能活性を測定した。

本発明化合物のヒトCRF1受容体に対する結合力はヨウド化チロシンr/hCRFをその部位から置換する能力によって評価されるものであり、 IC_{50} 値(

ج 🚉 😽

nM)で表される。試験の結果、本発明化合物はヒトCRF1受容体に対し、I $C_{50} < 500nM$ の阻害を示した。

実験例2:細胞内 c A M P 産生を指標としたアンタゴニスト活性

実験はモレキュラー・ファーマコロジー(Molecular Pharma cology)第45巻、878頁(1994年)に記載の方法に準じて行った。マウス CRF1 受容体高発現細胞をアッセイバッファー [250 mMシュクロース、75 mMT ris-HCl, pH7.4、12.5 mM塩化マグネシウム、1.5 mM EDTA、1 mMジチオトレイトール、0.2 mM二亜硫酸ナトリウム、100 mM IBMX(3-イソプチルー1-メチルキサンチン)]に懸濁して実験に用いた。次に細胞懸濁液に濃度既知の試験化合物を加え、37℃で5分間プレインキュベーションした。引き続き r / h CRF(終濃度1 n M)を加え、37℃で3分間インキュベーションした。その後100℃に3分間加熱して反応を停止した。この懸濁液を遠心し、上清の c A M P 濃度をサイクリック A M P キット「ヤマサ」(ヤマサ醬油株式会社)を用いて定量した。本発明化合物のマウス C R F 1 受容体に対するアンタゴニスト活性は r / h C R F による c A M P 産生を抑制する能力によって評価されるものであり、I C so (n M) で表される。試験の結果、I C so < 50 n M の阻害を示した。

以上の実験を含む種々の薬理学的研究から、本発明の一般式(I)の化合物が ヒト型のCRF受容体に対し優れた阻害活性をもつことが示された。また本発明 化合物の種々の疾患の病態モデル動物に対する効果については、以下に示す実験 により明らかにすることができる。

実験例3:うつ病病態モデルラットを用いた実験

デプレッション・アンド・マニア(Depression and Mania)(From Neurobiology to Treatment:Raven Press, NY(1995))に準じて行う。ラットは入荷後、個別飼育し、給水瓶は1個のみとして飼育する。予備飼育後、1週間に1日だけショ糖水を入れた給水瓶と水を入れた瓶の2本を飼育ケージに差し込み、ラットに自

· .. ·

由摂取させる。ショ糖水の消費量が一定したのを確認後、ラットに生理食塩水または試験化合物を1日1回経口投与し、その後比較的軽度のストレス(水泳、飼育ケージを傾ける、絶食等)を負荷する。その際、負荷するストレスはランダマイズし、ストレスに対する慣れが生じないようにする。薬物の投与とストレスの負荷は毎日行い、週に1度だけショ糖水の消費量を測定する。ラットに慢性ストレスを負荷するとショ糖水の消費量は1週目より持続的に減少する。この消費量の低下に対する試験化合物の拮抗作用を検討する。

実験例4:不安モデルラットを用いた実験

ジャーナル・オブ・ファーマコロジー・アンド・エクスペリメンタル・セラピューティクス(Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics)269,564(1994)に準じて行う。ラットは入荷後明暗逆転飼育条件下に予備飼育を行う。最低1週間後にラットに試験化合物を経口投与し、一定時間後にラットを高架式十字迷路上にのせる。ラットの行動をビデオモニターにより記録し、高架式十字迷路上での運動量をオープンアーム(Open arm)とクローズドアーム(Crosed arm)に分けて測定し、オープンアームへの進入回数、オープンアーム上での滞在時間を測定する。

実験例5:パニック障害、広場恐怖モデルラットを用いた実験

ブレイン・リサーチ(Brain Research) 623, 229 (1993) に準じて行う。防音箱内でラットに電気ショック (2mA) を10分間負荷する。翌日同じ装置の中に再度ラットを10分間入れる。その際の行動をビデオモニターにより記録し、すくみ行動時間を測定する。試験化合物を2度目に装置に入れる前に投与し、すくみ行動時間に与える影響を測定する。

実験例6:摂食障害モデルラットを用いた実験

バイオロジカル・サイキアトリー(Biological Psychiat ry) 27, 1094 (1990) に準じて行う。ラットは入荷後個別飼育する。毎日の摂餌量を測定し、摂餌量が安定したところで試験化合物を投与する。投与

後ラットを金網で呼吸が抑制されない程度に 2 時間拘束する。拘束解除後ラット を飼育ケージに戻し、その後の摂餌量を測定する。

٠. بر جو

産業上の利用可能性

上記実験例から一般式(I)の化合物が優れたCRF受容体拮抗作用を有することが明らかになった。従って、本発明化合物は医薬、特にヒトにおけるうつ病、摂食(拒食および過食を含む)障害、アルツハイマー病、分裂病、パーキンソン病、ハンチントン舞踏病、筋萎縮性側索硬化症、そう病、心身症、老年痴呆、パニック障害、脳卒中、炎症(自己免疫疾患、たとえば慢性関節リューマチ)、疼痛、肥満、ジルデラツーレット病、アルコール依存、更年期障害、月経前症候群の治療薬として、また心循環器系薬(降圧剤等)、免疫賦活薬、免疫抑制薬、ICU(集中治療室)治療患者の病態改善薬として有用である。

本出願は日本で出願された平成8年特許願第349237号および平成9年特許願第72410号を基礎としており、それらの内容は本明細書に全て包含するものとする。

請求の範囲

1. 一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & R^2 \\
\hline
N & N \\
N & R^1
\end{array}$$

(式中、環Aは式(II)、式(III) または式(IV)

により表されるチエノピリミジン誘導体、キナゾリン誘導体およびピリミドインドール誘導体の縮合チオフェン環、縮合ベンゼン環および縮合インドール環部を表す。

環Aが式(II)または式(III)で示される場合において、

R' は水素、アルキル、シクロアルキルアルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、ハロゲン化アルキル、アラルキル、アルコキシアルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル、アリール、ヘテロアリール、ハロゲン、スルフヒドリル、またはアルキルチオを示し、

 R^2 および R^3 は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、シクロアルキルアルキル、シクロアルキル、アリール、ヘテロアリール、ヒドロキシアルキル、アラルキル、ヘテロアリールアルキル、アシル、アルコキシアルキル、アル

キルチオアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキル、カルボキシアルキル、アルコキシカルボニルアルキルを示すか、あるいは R^2 および R^3 は結合して隣接する窒素原子とともに環を形成する基を示し、

Arは芳香環上にハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、スルフヒドリル、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキルおよびニトロから選ばれる同一または異なる置換基を1~3個有するか、若しくは置換基を有しないアリールまたはヘテロアリールを示し、

 R^4 、 R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アシル、アリール、ヘテロアリール、アルキルチオ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキルまたはニトロを示す。

また、環Aが式(IV)で示される場合において、

R¹は水素、アルキル、シクロアルキル、アリールまたはヘテロアリールを示し、R²およびR³は同一または異なって、アルキル、シクロアルキル、シクロアルキル、ヒドロキシアルキル、アラルキル、ヘテロアリールアルキル、アシル、アルコキシアルキル、アルキルチオアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキル、カルボキシアルキルまたはアルコキシカルボニルアルキルを示すか、あるいはR²およびR³は結合して隣接する窒素原子とともに環を形成する基を示し、

R[®] はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたはニトロを示し、

R° およびR¹ºは同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、

アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアル キル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキ ルまたはニトロを示し、

式中の点線で表される結合は一重結合または二重結合であることを示す。) により表される縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和 物。

2. 一般式(I) において、環Aが式(II)

(式中、R・は水素、ハロゲン、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アシル、アリール、ヘテロアリール、アルキルチオ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アルキルアミノアルキルまたはニトロを示し、

Arは芳香環上にハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、スルフヒドリル、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキルおよびニトロから選ばれる同一または異なる置換基を1~3個有するか、若しくは置換基を有しないアリールまたはヘテロアリールを示す。)

により表される請求の範囲1記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物。

3. 一般式(I) において、環Aが式(III)

~ ;.. _[*

(式中、R⁵、R⁶ およびR⁷ は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アシル、アリール、ヘテロアリール、アルキルチオ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキル、アルキルアミノアルキル、アルコルテンアルキル、アルキルアミノアルキル。アルキルアミノアルキルまたはニトロを示し、

Arは芳香環上にハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、スルフヒドリル、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキルおよびニトロから選ばれる同一または異なる置換基を1~3個有するか、若しくは置換基を有しないアリールまたはヘテロアリールを示す。)

により表される請求の範囲 1 記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物。

4. 一般式 (I) において、環Aが式 (IV)

(式中、R[®] はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたはニトロを示し、

** :. *

R° およびR1°は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたはニトロを示す。)

により表される請求の範囲 1 記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物。

5. 一般式(I)において、環Aは式(II)または式(III)を示し、

R¹ は炭素数1~3のアルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルコキシアルキル、ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、ハロゲン化アルキル、スルフヒドリルまたはアルキルチオを示し、

R² およびR³ は同一または異なって、それぞれアルキル、シクロアルキルアルキル、アラルキル、ヘテロアリールアルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシアルキルまたはアルキルチオアルキルを示し、

Arは芳香環上に、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキルおよびジアルキルアミノから選ばれる同一または異なる置換基を1~3個有するフェニル、ピリジルまたはピリミジニルを示し、

 R^4 、 R^5 、 R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素、塩素、臭素、炭素数 $1\sim3$ のアルキル、シクロアルキル、アルコキシ、アルキルチオまたはハロゲン化アルキルである請求の範囲1記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物。

6. 一般式(I)において、環Aは式(I I)または式(I I I I を示し、

R¹ はメチル、メトキシ、ヒドロキシ、アミノ、トリフルオロメチルまたはスルフヒドリルを示し、

 R^2 および R^3 は同一または異なって、それぞれアルキル、シクロアルキルア

الار المارات ا

ルキル、アルコキシアルキルまたはアルキルチオアルキルを示し、

Arはハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキルおよびジアルキ ルアミノから選ばれる同一または異なる置換基を2~3個有するフェニル、ピリ ジル、ピリミジニルを示し、

R'、R' およびR' は同一または異なって、それぞれ水素、塩素、臭素、炭 素数1~3のアルキル、メトキシまたはトリフルオロメチルを示し、

R⁵ は水素である請求の範囲1記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬ト許容 される塩またはその水和物。

一般式(I)において、環Aは式(II)または式(III)を示し、

R¹ はメチルまたはメトキシを示し、

R² およびR³ の組み合わせがエチルとブチル、またはシクロプロピルメチル とプロピルであるか、あるいはR゜およびR゜はともに2-メトキシエチル、エ チル、プロピルまたはブチルを示し、

Arは塩素、臭素、炭素数1~3のアルキル、メトキシ、トリフルオロメチル、 ジメチルアミノから選ばれる同一または異なる置換基を3個有する2,4,6-トリ置換フェニルを示し、

R'、R'およびR'は同一または異なって、それぞれ水素、メチル、塩素を 示し、R⁵ は水素である請求の範囲1記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上 許容される塩またはその水和物。

8. 一般式(I)において、環Aは式(IV)を示し、

R¹ はアルキル、シクロアルキル、アリールまたはヘテロアリールを示し、

R°およびR°は同一または異なって、それぞれアルキル、シクロアルキルア ルキル、アラルキル、ヘテロアリールアルキル、アシル、アルコキシアルキル、 アルキルチオアルキル、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキル アミノアルキル、カルボキシアルキルまたはアルコキシカルボニルアルキルを示 すか、あるいはR゜およびR゜は結合して隣接する窒素原子とともに環を形成す る基を示し、

R[®] はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたはニトロを示し、

R° およびR'では同一または異なって、それぞれハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロゲン化アルキル、ヒドロキシ、アルキルチオ、ヒドロキシアルキル、アシル、アミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルコキシアルキルまたは二トロを示し、

式中の点線で表される結合は一重結合または二重結合である請求の範囲 1 記載 の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物。

9. 一般式(I)において、環Aは式(IV)を示し、

R¹ はメチル、エチル、プロピル、フェニル、ピリジル、チエニルまたはフリルを示し、

 R^{2} および R^{3} は同一または異なって、それぞれアルキル、シクロアルキルアルキル、アラルキル、アルコキシアルキル、アルキルチオアルキル、カルボキシアルキルまたはアルコキシカルボニルアルキルを示し、

 $R^{\mathfrak{s}}$ は塩素、臭素、炭素数 $1 \sim 3$ のアルキル、アルコキシまたはハロゲン化アルキルを示し、

R°およびR¹ºは同一または異なって、それぞれ塩素、臭素、炭素数1~3のアルキル、アルコキシまたはハロゲン化アルキルを示し、

式中の点線で表される結合は一重結合または二重結合である請求の範囲1記載 の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物。

10. 一般式(I)において、環Aは式(IV)を示し、

R^L はメチルを示し、

 R^2 および R^3 の組み合わせがエチルとブチル、またはシクロプロピルメチルとプロピルであるか、あるいは R^2 および R^3 はともに 2- メトキシエチル、エチル、プロピルまたはブチルを示し、

R®は塩素、臭素、メチル、イソプロピル、メトキシまたはトリフルオロメチ

٠, .. .

ルを示し、

R° およびR¹ºは同一または異なって、それぞれ塩素、臭素、メチル、メトキシまたはトリフルオロメチルを示し、

式中の点線で表される結合は一重結合または二重結合である請求の範囲1記載 の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩またはその水和物。

- 11.以下の化合物群から選ばれる請求の範囲1記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容されうる塩または水和物。
- 6 -トリメチルフェニル)チエノ [3, 4 d] ピリミジン、
 - 4ービス(2-メトキシエチル)アミノー2、5ージメチルー7ー(2, 4,
- 6-トリメチルフェニル)チエノ[3,4-d]ピリミジン、
- 4-(N-シクロプロピルメチルーNープロピルアミノ) <math>-2, 5-ジメチルー
- 7-(2,4,6-トリメチルフェニル)チエノ[3,4-d]ピリミジン、
- $4 (N \vec{J} + \vec{J} N \vec{J} + \vec{J}) 2 \vec{J} + \vec{J} 7 (2, 4, 6 N)$ $4 - (N - \vec{J} + \vec{J} - N - \vec{J} + \vec{J}) - 2 - \vec{J} + \vec{J} - 7 - (2, 4, 6 - N)$
 - 4-(N-シクロプロピルメチル-N-プロピルアミノ) -2-メチル-7-(
- 2, 4, 6-トリメチルフェニル) チエノ [3, 4-d] ピリミジン、
 - $4 (N \mathcal{T} + \mathcal{N} N \mathcal{I} + \mathcal{N} + \mathcal{I} + \mathcal{I}) 6 \mathcal{I} + \mathcal{I$
- 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、
- 4-(N-ブチル-N-エチルアミノ) -2-メチル-8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、
- 4-ビス(2-メトキシエチル) アミノー6-クロロー2-メチルー8-(2,4,6-トリメチルフェニル) キナゾリン、
- 6-2ロロー $4-(N-\nu)$ 2ロプロピルメチル-N-プロピルアミノ) -2-メチル-8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、
- 6-2ロロー4-3エチルアミノー2-3チルー8-(2, 4, 6-1) トリメチルフェニル) キナゾリン、

4-ビス (2-メトキシエチル) アミノー2-メチルー8- (2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、

4-ジプロピルアミノー2-メチルー8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、

4-ジブチルアミノー2-メチルー8-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) キナゾリン、

6-クロロー4-(N-シクロプロピルメチルーN-プロピルアミノ)-2-メトキシー8-(2、4、6-トリメチルフェニル)キナゾリン、

4-(N-ブチル-N-エチルアミノ)-5, 6, 7, 8-テトラハイドロー2-メチルー9-(2, 4, 6-トリメチルフェニル)-9H-ピリミド [4, 5-b] インドール、

4-ビス(2-メトキシエチル) アミノー2-メチル-9-(2, 4, 6-トリメチルフェニル) -9+-ピリミド[4, 5-b] インドール、

PCT/JP97/04782 ت بدر س^م

テトラハイドロー2-メチルー9-(2, 4, 6-トリメチルフェニル)-9H-ピリミド [4, 5-b] インドール、および

 $4 - (N - \nu / 2 - \nu /$ 2, 4, 6-トリメチルフェニル) -9H-ピリミド [4, 5-b] インドール 12. 請求の範囲1記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩また はその水和物を含有する医薬。

- 13. 請求の範囲1記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩また はその水和物を含有するCRF受容体アンタゴニスト。
- 14. 請求の範囲1記載の縮合ピリミジン化合物、その医薬上許容される塩また はその水和物と製薬上許容しうる担体を含有する医薬組成物。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



International application No. PCT/JP97/04782

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.C1 C07D239/94, C07D495/04, C07D401/04, C07D487/04, A61K31/505 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl⁶ C07D239/94, C07D495/04, C07D401/04, C07D487/04, A61K31/505 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA (STN), REGISTRY (STN), WPIDS (STN) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO, 95/19774, A (WARNER-LAMBERT COMPANY), Α 1 - 14July 27, 1995 (27. 07. 95), Reference as a whole & JP, 9-508127, A Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. Special categories of cited documents: later document published after the international filing date or priority document defining the general state of the art which is not date and not in conflict with the application but cited to understand considered to be of particular relevance the principle or theory underlying the invention earlier document but published on or after the international filing date document of particular relevance; the claimed invention cannot be document which may throw doubts on priority claim(s) or which is considered novel or cannot be considered to involve an inventive step cited to establish the publication date of another citation or other when the document is taken alone special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination document published prior to the international filing date but later than being obvious to a person skilled in the art the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report March 19, 1998 (19. 03. 98) March 31, 1998 (31. 03. 98) Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer Japanese Patent Office Facsimile No. Telephone No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP97/04782

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int cl CO7D239/94, CO7D495/04, CO7D401/04, CO7D487 /04, A61K31/505	
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int cl° C07D239/94, C07D495/04, C07D401/04, C07D487	
/04, A61K31/505	
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの	
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA(STN)、REGISTRY(STN)、WPIDS(STN)	
C. 関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連する。	関連する ときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号
A WO, 95/19774, A (WA COMPANY) 27. 7月. 19 全体 & JP, 9-508127,	95 (27.07.95) 文献
C欄の続きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献
国際調査を完了した日 19.03.98	国際調査報告の発送日 31.03.98
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 4C 8615 内藤 伸一 5D 25
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3452